- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All

X Clear Selections

Print/Save Selected

Send Results

Format
Display Selected Free

1. 8/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

013684105

WPI Acc No: 2001-168329/200117

XRAM Acc No: CO1-050192

Solid, pre-formed, gel sheet device in the form of

Patent Assignee: PROCTER & GAMBLE CO (PROC)

self-supporting, high strength structure which is not only flexible, but

also displays syneresis, used to deliver cosmetics to the skin

```
Inventor: DECKNER G E; JENKINS D M; KYTE K E
Number of Countries: 092 Number of Patents: 009
Patent Family:
Patent No.
                      Date
                              Applicat No
                                              Kind
                                                     Date
                                                               Week
              Kind
WO 200101950
                    20010111
                              WO 2000US18107
                                                    20000630
                                                              200117
               A1
                                               Α
                                                    20000630
                                                              200125
AU 200057826
                    20010122
                              AU 200057826
                                               Α
               Α
                                                    20000630
                                                              200231
BR 200012232
                    20020402
                              BR 200012232
                                                    20000630
                              WO 2000US18107
                    20020417
                                                    20000630
                                                              200233
EP 1196138
                              EP 2000943341
               A1
                              WO 2000US18107
                                                    20000630
CZ 200200035
               A3
                    20020515
                              WO 2000US18107
                                                    20000630
                                                              200241
                              CZ 200235
                                                    20000630
KR 2002040742
                    20020530
                              WO 2000US18107
                                                    20000630
                                                              200277
               Α
                              KR 2002700213
                                                    20020107
                    20020904
                              CN 2000811080
                                                    20000630
                                                              200281
CN 1367680
                Α
JP 2003518008
                    20030603
                              WO 2000US18107
                                                    20000630
                                                              200346
                              JP
                                 2001507445
                                                    20000630
                                                              200366
MX 2002000270
                    20030701
                              WO 2000US18107
                                                    20000630
                              MX 2002270
                                                    20020107
```

Priority Applications (No Type Date): WO 99US15202 A 19990706

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

WO 200101950 A1 E 48 A61K-007/48

Designated States (National): AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CR CU CZ DE DK DM EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT TZ UA UG US UZ VN YU ZA ZW

Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR

IE IT KE LS LU MC MW MZ NL OA PT SD SE SL SZ TZ UG ZW

AU 200057826 A A61K-007/48 Based on patent W0 200101950 BR 200012232 A A61K-007/48 Based on patent W0 200101950 EP 1196138 A1 E A61K-007/48 Based on patent W0 200101950

P 1196138 A1 E A61K-007/48 Based on patent WO 200101950 Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT

LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI

CZ 200200035 A3 A61K-007/48 Based on patent W0 200101950

KR 2002040742 A A61K-007/48

CN 1367680 A A61K-007/48

JP 2003518008 W 68 A61K-009/70 Based on patent W0 200101950 MX 2002000270 A1 A61K-007/48 Based on patent W0 200101950

Abstract (Basic): WO 200101950 A1

NOVELTY - Pre-formed, gel sheet device which is a patch or mask for delivering benefitial agents to the skin, hair or nails, comprising water (30-99.5 %) and a mixture of at least two water-soluble polymeric gel forming agents.

DETAILED DESCRIPTION - The gel comprising the device has an exudate

release of greater than 0.7 g and less than 1.3 g. a percentage compression at rupture of greater than 45 % and less than 90 %, requiring a force to rupture of greater than 30 N.

An INDEPENDENT CLAIM is also included for a pre-formed, get sheet device comprising a polysaccharide mixture of:

(i) a red seaweed polysaccharide; and

(ii) a mannose-containing polysaccharide, the device comprising less than 2 % total and the ratio of red seaweed polysaccharide to mannose containing polysaccharide being 1:1-10:1 and the gel requiring a force of greater than 60 N to rupture it.

ACTIVITY - antibacterial; fungicide; anesthetic; anti-inflammatory. MECHANISM OF ACTION - Protease inhibitor; 5-alpha reductase inhibitor; desquamation enzyme enhancer; sebum inhibitor; sebum stimulator.

USE - The pre-formed, gel sheet device is for the cosmetic treatment of skin, hair or nails and is preferably in the form of a mask or patch with a size and shape adapted to conform to the nails or cuticles, hair or scalp, face or part of the face, legs, arms, hands, feet or torso, it being preferably in the form handwear, footwear and body wrap (claimed).

ADVANTAGE - The pre-formed, gel sheet devices are unobtrusive and conform to the contours of a target surface area when applied. They display desirable amounts of syneresis to facilitate adhesion, and improved mechanical properties such as strength and flexibility, as well as excellent moisturization and hydration benefits. The devices are thin, yet easy to handle and apply. In an example, a pre-formed, gel sheet device of the invention contained (in w/w %): agar, (0.6), agarose (0.3), locust bean gum (0.1), konjac mannan (0.2), xanthan gum (0.1), glycerin (15.0), panthenol (3.0), polysorbate 60 (0.08), benzylalcohol (0.3), ethyl paraben (0.1), propyl paraben (0.05) and water (to 100). The exudate release was 0.76 g, force to rupture was 78 N and percentage compression was 58.

pp; 48 DwgNo 0/0

Title Terms: SOLID; PRE; FORMING; GEL; SHEET; DEVICE; FORM; SELF; SUPPORT;

HIGH; STRENGTH; STRUCTURE: FLEXIBLE; DISPLAY; SYNERESIS; DELIVER;

COSMETIC: SKIN

Derwent Class: B07; D21

International Patent Class (Main): A61K-007/48; A61K-009/70

International Patent Class (Additional): A61K-007/00; A61K-045/00;

A61K-047/36 File Segment: CPI

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2004 Thomson Derwent. All rights reserved.

✓ Select All

X Clear Selections Print/Save Selected Send Results Display Selected Free

© 2004 Dialog, a Thomson business

最終頁に続く

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2003-518008 (P2003-518008A)

(43)公表日 平成15年6月3日(2003.6.3)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコート・(参考)
A61K 9/70	405	A 6 1 K 9/70	405 4C076
7/00		7/00	J 4C083
45/00		45/00	4 C 0 8 4
47/36		47/36	
		•	
		審査請求 未請求	予備審査請求 有 (全 68 頁)
(21)出願番号	特願2001-507445(P2001-507445)	(71)出願人 ザ、プ	ロクター、エンド、ギャンブル、カ
(86) (22)出願日	平成12年6月30日(2000.6.30)	ンパニ	- .
(85)翻訳文提出日	平成14年1月7日(2002.1.7)	THE	PROCTER AND GAM
(86)国際出願番号	PCT/US00/18107	BLE	COMPANY
(87)国際公開番号	WO01/001950	アメリ	カ合衆国オハイオ州、シンシナチ、
(87)国際公開日	平成13年1月11日(2001.1.11)	ワン、	プロクター、エンド、ギャンブル、
(31)優先権主張番号	US9915202	プラザ	(番地なし)
(32)優先日	平成11年7月6日(1999.7.6)	ONE	PROCTER & GANBL
(33)優先権主張国	米国 (US)	E P	LAZA, CINCINNATI,
•		OHI	O, UNITED STATES
	•	OF	AMERICA
		(74)代理人 弁理士	曾我 道照 (外6名)

(54) 【発明の名称】 予め成形されたゲルシート

(57)【要約】

予め成形されたシート状装置であって、(a) (i) 紅 薬多糖類; (ii) ガラクトマンナン、グルコマンナン及 びその誘導体又は混合物から選択されるマンノース含有 多糖類、及び; (iii) 発酵多糖類又はその誘導体;か ら成る多糖類混合物を10%未満、及び(b) 水を約3 0%~約99.5%;を含む装置(ここで前記装置は1 0%未満の総多糖類を含む)。本発明の予め成形された シート状装置は局所適用に好適であり、所望の量のシネ レシス及び/又は強度又は柔軟性等の機械的特性が改善 されていると共に、優れた加湿性、水和性、及び冷却性 を示す。さらに、本発明の装置は取り扱い易く、目立た ず、そして適用した時対象となる表面の外形と合致す る。

10

【特許請求の範囲】

• ?

【請求項1】 約30%~99.5%の水及び少なく とも2つの水溶性ポリマーゲル形成剤の混合物を含む皮 膚、毛髪又は爪に有益な薬剤を送達する貼付剤又はマス クである予め成形されたゲルシート状装置であり、前記 装置を構成するゲルは0.7gより大きく1.3g未満の 渗出物放出、45%より大きく90%未満の破壊時パー セント圧縮を有し、及び破壊に30Nより大きな力を要 する予め成形されたゲルシート状装置。 渗出物放出が0. Sgより大きい請求項1に記載の予 め成形されたゲルシート状装置。 【請求項3】 物放出が1.2g未満である請求項1又は2に記載の予 め成形されたゲルシート状装置。 【請求項4】 に要する力が60Nより大きい請求項1~3のいずれか 1項に記載の予め成形されたゲルシート状装置。 【請 . 求項5】 破壊に要する力が80Nより大きい請求項1 ~4のいずれか1項に記載の予め成形されたゲルシート 【請求項6】 破壊時のパーセント圧縮が5 0%より大きい請求項1~5のいずれか1項に記載の予 め成形されたゲルシート状装置。 【請求項7】 破壊 20 時のパーセント圧縮が80%より小さい請求項1~6の いずれか1項に記載の予め成形されたゲルシート状装 【請求項8】 前記装置が30%未満の水溶性ポ 置。 リマーゲル形成剤の混合物を含む請求項1~7のいずれ か1項に記載の予め成形されたゲルシート状装置。 請求項9】 前記水溶性ポリマーゲル形成剤の混合物が 少なくとも1つの多糖類を含む請求項1~8のいずれか 1項に記載の手め成形されたゲルシート状装置: 求項10】 前記水溶性ポリマーゲル形成剤混合物が多 糖類混合物である請求項1~9のいずれか1項に記載の 30 予め成形されたゲルシート状装置。 【請求項11】 前記多糖類混合物が:(i)少なくとも1つの紅藻多糖 類と (ii) 少なくとも1つの発酵多糖類;グルコマンナ ン;ガラクトマンナン;及びそれらの誘導体又はそれら の混合物とを含む請求項1~10のいずれか1項に記載 の予め成形されたゲルシート状装置。 【請求項12】

(i) 紅藻多糖類;(ii) マンノース含有多糖類;か ら成る多糖類混合物を含む予め成形されたゲルシート状 装置であり、前記装置が2%未満の総多糖類を含み、及 び紅藻多糖類とマンノース含有多糖類の比が約1:1~ 40 約10:1であり、前記装置を構成する前記ゲルが破壊 するために60Nより大きい力を要する予め成形された 【請求項13】 紅藻多糖類とマ ゲルシート状装置。 ンノース含有多糖類の前記比が約2:1~約7:1であ る請求項12に記載の予め成形されたゲルシート状装 【請求項14】 前記紅藻多糖類が寒天及びアガ ロース、又はそれらの混合物から選択される請求項12 又は13に記載の予め成形されたゲルシート状装置。

【請求項15】 前記マンノース含有多糖類がガラクト マンナン、グルコマンナン及びそれらの誘導体又はこれ 50

らの混台物から選択される請求項12~14のいずれか 1項に記載の予め成形されたゲルシート状装置。 求項16】 さらにキサンタンガムを含む請求項12~ 15のいずれか1項に記載の予め成形されたゲルシート 【請求項17】 前記装置を構成する前記ゲ ルのパーセント圧縮が45%より大きく90%より小さ い請求項12~16のいずれか1項に記載の予め成形さ 【請求項18】 抗しわ及び れたゲルシート状装置。 抗皮膚萎縮活性物質、抗ニキビ剤、人工日焼け剤及び促 進剤、皮膚修復活性物質、皮膚バリア修復補助剤、皮膚 ライトニング剤、皮膚感覚剤、皮膚鎮静剤、抗細菌及び 抗カビ剤、脂質、皮脂阻害物質、皮脂刺激物質、日焼け 止め剤、消毒剤、局所麻酔薬、ステロイド、非ステロイ ド系抗炎症剤、プロテアーゼ阻害物質、皮膚引き締め 剤、かゆみ止め成分、発毛阻害剤、5-α還元酵素阻害 物質、抗グリケーション剤、及び剥離酵素増強剤、又は それらの混合物から選択される有益な薬剤をさらに含む 請求項1~17のいずれか1項に記載の予め成形された 【請求項19】 抗しわ及び抗皮 ゲルシート状装置。 **膚萎縮活性物質、抗ニキビ剤、人工日焼け剤及び促進** 剤、皮膚修復活性物質、皮膚バリア修復補助剤、皮膚ラ イトニング剤、皮膚感覚剤、皮膚鎮静剤、脂質、皮脂阻 害物質、皮脂刺激物質、日焼け止め剤、プロテアーゼ阻 害物質、皮膚引き締め剤、及び剥離酵素増強剤、又はそ れらの混合物から選択される有益な薬剤をさらに含む請 求項1~17のいずれか1項に記載の予め成形されたゲ ルシート状装置。 【請求項20】 約1%~約45% の保湿剤をさらに含む請求項1~19のいずれか1項に 記載の予め成形されたゲルシート状装置。 【請求項2 1】 約0.5mm~約20mmの厚みを有する請求項1~ 20のいずれか1項に記載の予め成形されたゲルシート 【請求項22】 請求項1~17、19、2 0又は21のいずれか1項に記載の予め成形されたゲル シート状装置を皮膚、毛髪又は爪に適用することを含む 【請求項23】 爪又はキューティ 化粧用手入れ法。 クル、毛髪又は頭皮、人間の顔又はその部分、足、腕、 脚、又は人間の胴体に合致するように適合した大きさお よび形を有するマスク又は貼付剤の形態の請求項1~2 1のいずれか1項に記載の予め成形されたゲルシート状 【請求項24】 ハンドウェア;フットウェア 装置。 ; 及びボディラップから成る群から選択される形態の請 求項1~21のいずれか1項に記載の予め成形されたゲ ルシート状装置。

【発明の詳細な説明】

【0001】(発明の分野) 本発明は新しい、予め 成形されたゲルシート状装置に関する。特に、皮膚、毛 髪又は爪に有益な薬剤を送達するための約30%~約9 9.5%の水及び少なくとも2つの水溶性ポリマーゲル 形成剤を含む貼付剤又はマスクである自己粘着性の予め 成形されたゲルシート状装置に関する。前記装置は局所 適用に好適であり、そして所望の量のシネレシス及び強 度及び柔軟性というような機械的特性が改善されている とともに優れた加湿性、水和性を示す。さらに、本発明 の装置は目立たず、そして適用した時対象となる表面の 外形と合致する。所望の特性は、予め成形されたゲルシ ート状装置の化学組成、レオロジー特性、特に装置を構 成するゲルの滲出物放出、破壊に要する力、及び破壊時 の圧縮パーセントの関係に関して選択することにより達 成される。 【0002】(発明の背景) 的に手入れするために、又は火傷又は創傷の治癒を促進 10 するためにクリームやローションなどの代わりに水溶性 ポリマーゲル形成剤を含む貼付剤又はそのような他の装 置を用いることの利点が当該分野で認識されている。多 様な化粧用貼付剤又は装置が市販されており、又はビタ ミン、抗ニキビ剤、加湿剤などのようなスキンケア活性 物質を送達するために有用であると説明されている。ま た貼付剤及び装置は文献にも記載されており、そして薬 物の経皮投与用の有用な手段として医療分野の市場にも 参入している。しかし、これらの貼付剤又は装置の多く はそれらの物理的製品形態において欠点を有しているた 20 め、消費者又は使用者が使用中に不快な特性に気付くこ ととなる。例えば、貼付剤や装置を構成するゲル化剤が 固体ゲル構造を形成しないため、いくつかの貼付剤や装 置は湿潤しすぎたり、べとべとするので取り扱いにく く、皮膚に適用するのが困難となる。強く粘着し、装着 及び除去に厄介さ及び不快感がある貼付剤又は装置もあ り、そして多くの貼付剤は有益な薬剤の有効に放出し、 浸透させない。いくつかの貼付剤又は装置は乾きすぎて いるか柔軟性に欠け、そのため適用される表面の外形に 十分適合しない。 【0003】 さらに、そのような 30 貼付剤又は装置は皮膚のその場での成形を必要とし、し たがって適用が面倒になる。例えば、US-A-4, 2 91, 025は5~12%の寒天、20~75%のジエ チレングリコール及び100重量%までの水を含む熱可 逆性寒天ゲル局所包帯及び前記包帯の製造方法に関す る。組成物は追加的にゲル強化剤及び特別な目的の成分 (例えばビタミン、抗生物質) を含み得る。US-A-4, 291, 025の発明の1つの特徴によれば、固体 の、高い強度を有する親寒天ゲルが製造され、その後小 さいペレット又は小片に分断されている。さらなる特徴 40 としては、その後その寒天ゲルは加熱によりゾルに転換 し、そこでゾルは対象的となる皮膚に適用され、取り去 り可能なゲルの形態を形成するようにその場で冷却され 【0004】 柔軟性及び強度はゲル状装置にお いて重要な特徴である。WO97/17944は、可溶 性アルギン酸塩 (0.1~5%)、寒天 (0.01~0 . 5%) 、ペクチン(0.01~0.5%)、キサンタ ンガム (0.05~1%) と、水からなる残りの部分を 含有する多糖類の調和のとれた混合物から成るゲル物質 で構成される化粧品処方について開示している。ゲル物

質は任意に水溶性又は水分散性活性成分によって富化さ れる。ゲル物質は取り扱いやすく、また皮膚表面によく 適合すると開示されている構造ゲルを形成するように製 造され得る。 【0005】 US-A-4, 318, 746は、温水に分散、溶解、又は水和し、冷却により 固いゲルを形成するか、又は形成させることのできる第 1ポリマーを少なくとも0.5%、温水に不溶性で冷却 により溶解又は水和し、第1ポリマーと適合性のある第 2ポリマーを少なくとも2%、及び水を含むゲルに関す る。この明細書には、そのゲルは固く、凝集力及び粘着 性を持ち、例えば電極又は薬剤の局所投与に有用である ことが記載されている。その明細書では、そのゲルの長 所の1つは60~65℃より低い温度で比較的固く、粘 着性のあることであると概説している。 【0006】 WO90/14110は、キサンタンガム単独、又は キサンタンガムとイナゴマメガムの組み合わせといった 水不溶性アルギン酸塩及び懸濁剤を含む所望の大きさ、

キサンタンガムとイナゴマメガムの組み合わせといった水不溶性アルギン酸塩及び懸濁剤を含む所望の大きさ、形状及び厚みの自立性スラブ、バッド又はウエハーの形状を取り得る医薬品について開示している。またゲラン(Gellan)ガムはさらに有用な懸濁剤として開示されている。製品中の懸濁剤もまたゲル形成剤として作用し得る。製品は任意に抗炎症剤又は消毒剤、ヨードを含み得る。スラブまたはウエハーの形状をした製品は、露出するかガーゼで覆われるかしたゲルで、総合外科用品を形成するために、プラスチックで裏打ちされてもよい。

【0007】 しかしながら、多くのゲルは、自立性の あるシート状装置に予め成形するのに十分な強度を有し ていない可能性があり、そのため閉塞性又は非閉塞性の 裏打ち材料(しばしば「基材」として表される)による 支持又は強化を必要とする。基材はまた、有効成分の蒸 発を防ぐために用いられるか、又は接着剤がその周囲に コーティングされて皮膚に装置を接着するための手段と して用いられる。基材は貼付剤又は装置を構成する層の 1つの表面に染込ませる、接着させる、又は積層しても よい。EP-B-507,160は支持体上の薬剤保持 層(ここで薬剤保持層はリドカイン、及び0.5%~5 0%の水溶性高分子量物質、20~70%の水及び1~ 70%の水分保持剤を含む粘着ゲル基剤を含む)からな る皮膚への適用のための外用製剤に関する。好適な支持 体は不織布のような柔軟性のある材料として記載されて いる。しかし、基材はゲルと適合性のあることが必要で ある。もしゲルが基材から薄層で剥がれる場合は、基材 はゲルとの適合性がない。たとえゲル組成物が所望の柔 軟性及び強度を備えているとしても、これらのゲル特性 と適合する基材とそのようなゲルの組み合わせには依然 として問題が残る。柔軟性のある基材と必ずしも柔軟性 のあるゲルの組み合わせは柔軟性のある貼付剤又は装置 を作成するとはいえない。薄層の剥離は別にして、多く の柔軟性のある基材はしばしば相当の多孔性を示し、そ の結果湿潤したゲルが基材に浸潤し、その繊維内に強固

なゲル網状繊維を形成する。そのような網状繊維は得ら れた装置の柔軟性を減ずると考える。さらに、その基材 は皮膚、毛髪、又は爪上で目立たない外観の貼付剤又は 装置を提供し得ないかも知れない。このことはしばしば 基材及びその特質の選択に依存する。 [0008] GB1、341、999は液相、火傷治療剤及び相当量 のゲル形成剤を含む火傷の治療に好適なゲル状媒質につ いて開示している。ゲル状媒質は柔軟性があり、そし て、本質的に乾いた連続性の非粘着性表面及び体に合致 するように可塑性を有するものとして記載されている。 好ましいゲル形成剤はキサンタン及びイナゴマメガムの 組み合わせとして開示されている。またアガロース、水 及び硝酸銀を含む火傷治療消毒パッドの実施例について も開示している。ここでは、ゲル状媒質中の少量のシネ レシスが火傷治療物質で表面を湿潤するのに役立ち、そこ して、人体から上記媒質を除去しやすくする点について 検討している。しかしながら、本発明者らは、GB1, 341.999の実施例に記載されたゲル状媒質は、所 望の量のシネレシスを示す一方、対象となる表面の外形 にうまく適合するために必要とされる十分な柔軟性を持 20 たない、又はそれらが非常に弾性に富み、そして変形す るためにシート形態で維持するのが困難であることを発 【0009】 全てのゲルはある程度のシネ レシスを行なう。つまり、静置した状態でゲルは液体の 滲出を伴って収縮する。シネレシスは対象領域に有益な 薬剤を送達するための機構を提供する。ゲル状媒質の表 面上に形成される渗出物の液状層は容易に拡散し、装置 の装着時間を短縮するのに役立つ。中等度の量のシネレ シスは、ゲルを含む装置には非常に望ましい性質である ことが本発明者らにより見出された。なぜなら、ゲル状 30 装置の表面に滲出する液体が、対象領域へのその接着を 容易にし、したがってゲル体に追加の接着剤を上塗りし たり、接着剤でコーティングした基材のいずれかの必要 性をなくすためである。比較すると、ゲル状装置があま りに小さいシネレシスを示す場合、その装置は領域を湿 潤させたとしてもその対象領域に十分な接着性を提供し そうになく、一方、過剰な量のシネレシスは効果的でな く魅力のない製品となる。 【0010】 EP-A-161 681は、多糖類及び多価アルコールの水溶液 を含むゲルプレートについて開示している。ゲルプレー 40 トに好ましい多糖類としてはカラゲナン及びガラクトマ ンナンのブレンド又はカラゲナン単独である。その組成 物は任意に皮膚刺激剤、消炎剤、鎮痛剤及び抗生物質の ような薬用成分を含み得る。そのゲルプレートは透明又 は目立たないもので、爽快感及び十分な粘着性を有し、 並びに十分な弾性、伸縮性、及び強度を有すると開示さ れている。しかし、本発明者はEP-A-161681 に記載されたゲルプレートは所望の量のシネレシスを示 さないことを発見した。 [0011] JP-B2-2761936は水溶性溶媒と組み合わせたキサンタン 50

ガム及びイナゴマメガムを含む水性シート状パックにつ いて開示している。その発明のシート状パックは、高温 での優れた形状保持性を有し、保湿感を提供し、そして 皮膚への高い加湿効果を有するとして開示されている。 実施例においてそのパックはさらに皮膚美容成分を 0. 1%含み得ることが開示されている。 【0012】 JP-A-54 92618は、基剤としてのアルギン 酸塩ゲルと架橋した水性カルシウムイオン、消炎剤及び 鎮痛剤作用を有する物質及び水を含む湿潤パップについ て開示している。実施例5ではイナゴマメガム、コンニ ャク粉末、3%アルギン酸ナトリウム溶液、リン酸カル シウムー水和物源及びスチレンーブタジエンコポリマー ラテックスの混合物を含む湿潤パップについて開示して いる。この文献では、水溶性ボリマーの添加がパップの 形状保持力を上昇させ、及びイナゴマメガム及びコンニ ャクマンナン、又はカラゲナン単独の添加により高弾性 ゲルが得られることを示している。しかし、コンニャク 及びイナゴマメガムのような水溶性ポリマーを、とりわ け湿潤パップに添加することは水の放出を妨げるものと して示している。さらに、その発明の湿潤パップのゲル を含有する基剤は水を放出しにくいことを示している。

【0013】 EP-A-750,905は、水溶性 粘着性シートを開示しており、このシート及び/又は1つ又はそれ以上の剥離ライナー(リリースライナー)の一表面に積層された水溶性保護材料を任意に含み得るとされている。貼付剤は、入浴剤として開示されており、これは皮膚表面に局所適用され、様々な循環器、筋肉、属節及び皮膚疾患を緩和するために入浴中に溶解する。貼付剤は任意に多数の化粧品及び薬用活性物質を含む。

【0014】 多糖類のような水溶性ポリマーもまた ゲル化剤又は増粘剤として用いられるが、貼付剤の組成 物としてではない。例えば、US-A-4, 6.61, 4 75は、(a) 重量で10~90部のカッシアガラクト マンナン及び(b) 重量で90~10部のカラゲナン、 寒天、キサンタンガム又はそれらの混合物を含むゲル化 組成物及び増粘剤について開示している。この明細書に 記載されている組成物は、例えば薬用又は化粧用目的の 増粘剤として有用である。JP97020649はゲラ ンガム(gellan gum)、陽イオン及び水を含む基剤を含有 するベース材料組成物について開示しており、及びEP -A-803, 245は15~90%の水、0.3~4 %の熱可逆性多糖類、4~40%の保湿剤、及び2~3 5%の粉末相を含むコンパクト固体ゲルについて記載し ている。この明細書の実施例2ではカラゲナン(0.6 0%) 及びキサンタンガム(1.00%) を含む固体ゲ ルについて記載している。発明の目的は指又は専用の塗 布具で皮膚に直接適用し得る水性ゲルを提供すると定義 されている。その発明の固体コンパクトゲルはさらに塗 り広げやすいものと記載されており、コンパクトな製品 形態は取り去るべきゲルの量を調節しやすいものとされ

【00]5】 化粧品及び医療分野の上述の貼付 剤又はシートは所望の物理的及び使用特性に達する点に おいて進歩を示したが、その文書では少なくとも2つの 水溶性ポリマーゲル形成剤の混合物を含む水性、自立性 のある予め成形されたゲルシート状装置(この装置は所 望の量のシネレシスだけではなく強度及び柔軟性も有す るのであるが)について記載していない。さらに、3つ のパラメーター全てが予め成形されたゲルシート状装置 の所望の使用特性に達するために必須であることについ て何らの示唆もない。 【0016】 驚くことに、固 10 体の予め成形されたゲルシート状装置が、対象となる表 面の外形に合致する柔軟性を有するだけでなく中等度の 量のシネレシスを示すのであれば、自立性のある高強度 の構造となり得るということが今や明らかになった。本 明細書のゲル状装置により示されたシネレシスは、対象 となる表面に対するその粘着性を促進し、そのためゲル 状形態に上塗りする接着剤又は接着剤をコーティングし た基材の必要性をなくす。本明細書の装置は薄く、しか も取り扱い及び適用が容易である。所望の物理的特性及 び使用特性は、シネレシス、強度及び柔軟性の関係に関 20 してゲル状装置の化学組成及びレオロジー特性を選択す ることにより達成される。本明細書のシート装置は化粧 又は治療のための貼付剤又はマスクである。 [001 7】 (発明の要旨) 本発明は、皮膚、毛髪又は爪に有 益な薬剤を送達するための貼付剤又はマスクである、予 め成形されたゲルシート状装置であって、約30%~約 99.5%の水と、少なくとも2つの水溶性ポリマーゲ ル形成剤を含むとともに、上記装置を構成するゲルが() . 7gよりも大きく、1. 3gよりも少ない滲出物を放出 し、破壊時におけるパーセント圧縮が45%よりも大き く90%未満であり、破壊に30Nより大きな力を要す る) に関する。 【0018】 本発明の第2の側面と しては、予め成形されたゲルシート状装置を皮膚、被毛 又は爪に適用することを含む化粧用手入れ法を提供する ことである。本発明の第3の側面としては、(i)紅 藻多糖類と、 (ii) マンノース含有多糖類と、からな る多糖類混合物を含む、予め成形された、ゲルシート状 装置であって、 上記装置は全多糖類の2%未満を含 み、上記紅藻多糖類とマンノース含有多糖類の比率が約 1:1~約10:1であり、前記装置を構成するゲルが 40 破壊するために要する力が60Nより大きい。 19】 本発明の予め成形されたゲルシート状装置は中 等度の量のシネレシスを示すとともに、局所適用に際し て目立たなさ、適合性、水和及び加湿性という点におい て優れた使用特性を提供する。さらに、本発明の予め成 形されたゲルシート状装置は優れた機械的特性を有し、 柔軟性のある高い強度の構造を形成し、相当高い弾性を 【0020】(発明の詳細な説明) 本発明 の予め成形されたゲルシート状装置は水及び少なくとも 2つの水溶性ポリマーゲル形成剤の混合物、並びに下記 50

に示したような様々な任意成分を含む。全ての濃度及び 比率は、特に指示がない限り装置の総組成物の重量によ る。本明細書で使用する時、「予め成形された」という 用語は、そのように記載された本装置が所定の厚み、形 状及び大きさを有する製品形態に製造されており、その 際、指で包装から取り出して対象となる表面上に置くか 又はゆったりと覆ってよいことを意味し、その製品形態 で対象領域に広げる、擦る又は被覆する必要はない。

【0021】 本明細書で使用する時、「シート状装置 」という用語は、記載された本装置が平面又は非平面の 形状を有する化粧又は医療利用のための貼付剤又はマス クを意味し、ここで貼付剤とは連続した一層、二層、又 は多層の板状のシートで、手入れされる皮膚、毛髪、又 は爪の特定領域によって予め決定された形状をしてお り、そしてマスクとは眼、鼻、又は口のための開口部を 有する顔面領域を覆う非連続性の一層、二層、又は多層 の板状のシートである。 【0022】 本明細書で使 用する時、「水溶性」という用語は、室温か又は加熱に より連続相を形成するかいずれかによりゲル化できるポ リマーゲル形成剤を水溶液中に溶解できることを意味す 【0023】 本明細書で使用する時、「シネレ シス」という用語は、それによりゲルが静置状態で液体 の滲出を伴なって収縮する工程を意味する。理論によっ て制限されるものではないが、ゲル組成物は組成物中の 他の成分と結合又はカプセル化する3次元マトリックス を形成すると考えられている。シネレシスは初期均一系 の凝縮性ゲル相と液体内への自然分離にかかわると考え られている。滲出液は溶液であってその組成はもとのゲ ルに含まれる組成に依存する。本発明の装置が対象領域 に適用された場合、本装置は水又は有益な薬剤のような ゲルマトリックス内で結合した成分を対象領域に放出 し、そして対象領域に浸透するようにその容量のいくら かを失う。 【0024】 本明細書で使用する時「多 糖類」という用語は、天然由来又は合成的に製造された 単糖類単位の直鎖又は分枝鎖ポリマーを意味し、これは 低乾燥濃度で水中に分散されると膨張して水性相をゲル 【0025】 本明細書で使用する時「滲出 物放出」という用語は、ゲルによって示されるシネレシ スの量の指標を意味する。前記方法は「方法」という題 の節に記載されている。 【0026】 本明細書で使 用する時「破壊時のパーセント圧縮」という用語は、ゲ ルの柔軟性の指標である。前記方法は「方法」という題 の節に記載されている。 【0027】 本明細書で使 用する時「破壊に要する力」という用語はゲル強度の指 標である。前記方法は「方法」という題の節に記載され ている。 【0028】 本明細書で使用する時「脆性 」という用語は屈曲した時容易に破断するゲルを意味す 【0029】 本発明の予め成形されたゲルシー ト状装置は皮膚、毛髪又は爪に対する局所適用に好適で 【0030】水溶性ポリマーゲル形成剤 本明 ある。

9

細書に記載された予め成形されたゲルシート状装置の必 須成分としては、本装置は少なくとも2つの水溶性ポリ マーゲル形成剤の混合物を含む。一般に、本発明の予め 成形されたゲルシート状装置は、水溶性ポリマーゲル形 成剤の混合物を、総重量の30%未満、好ましくは20 %未満、より好ましくは10%未満、及び特に5%未満 【0031】 水溶性ポリマーゲル形成剤は自 己ゲル化できるか、又は糖、アルコール、又は一価又は 多価の塩のようなその他の物質と組み合わせてのみゲル を形成得る。一価又は多価の塩は本明細書の予め成形さ 10 れたゲルシート状装置に付加的強度を付与するゲル強化 剤として付加的に作用し得る。一価又は多価塩に好適な 陽イオンは、カリウム、ナトリウム、アンモニウム、亜 鉛、アルミニウム、カルシウム及びマグネシウムイオン 又はその混合物から選択され得る。上述の陽イオンと対 になる好適な陰イオンは、塩化物、クエン酸塩、硫酸 塩、炭酸塩、ホウ酸塩及びリン酸塩陰イオン又はその混 【0032】 本発明に用い 合物から選択され得る。 られる水溶性ポリマーゲル形成剤は合成又は天然ポリマ 及びこれらの混合物から選択される。 [0033] 合成ポリマー 本明細書に用いるのに好適な合成ポリマ ーとしては非イオン水溶性ポリマー、アクリル酸系ポリ マー又はその誘導体、又はセルロース誘導体、及びこれ らの混合物が挙げられる。 本明細書で有用な合成ポリ マーはその電荷又は構成モノマーにより分類することが できる。しかし、本明細書の分類は便宜上を目的として 作成したもので、その分類間に重複がある可能性のある ことが理解されるべきである。 【0034】非イオン 水溶性ポリマー:本明細醬に用いるのに好適な非イオン 水溶性ポリマーとしては、ポリジメチルアクリルアミ ド、ボリビニルピロリドン、ボリエチレングリコールモ ノメタクリレート、ポリー2-エチルー2-オキサゾリ ン、ポリビニルアルコール、ポリエチレンオキシド、ポ リビニルエーテル、ポリビニルエーテル及びポリビニル ピロリドン及びその誘導体のコポリマー、メチルビニル エーテル及び無水マレイン酸、エチレン及び無水マレイ ン酸のコポリマー、及びこれらの混合物が挙げられる。 本明細書に用いるのにさらに好適な非イオン水溶性ポリ マーとしては、「HEMA」コポリマー及びUS-A-5,804,107の14段36~67行及び15段1 ~34行(参考として本明細書に組み入れる)に記載さ れているようなもう1つのコモノマーを包含する2-ヒ ドロキシエチルメタクリレート (「HEMA」) 系コポ リマーが挙げられる。 【0035】 アクリル酸系ポリ マー又はその誘導体:好適なアクリル酸系ポリマー又は その誘導体としては、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸 アンモニウム及びポリアクリル酸ナトリウムのようなボ リアクリル酸の塩、アクリルアミド及びN,N'ーメチ レンビスアクリルアミド及びボリアクリルアミドのコボ リマー、及びポリアクリルアミド、又はそれらの混合物 50

【0036】セルロース誘導体:本明 が挙げられる。 細書で用いるのに好適なセルロース誘導体の例として は、カルボキシメチルヒドロキシエチルセルロース、カ ルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロー スナトリウム、酢酸プロピオン酸カルボン酸セルロー ス、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシエチルエ チルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、メチ ルセルロース、メチルセルロースナトリウム、ヒドロキ シプロピルメチルセルロース、メチルヒドロキシエチル セルロース、微晶性セルロース、セルロース硫酸ナトリ ウム、及びこれらの混合物が挙げられる。アルキル基で 置換したセルロースもまた本明細書で有用である。これ らのポリマーの中で、セルロースポリマーのヒドロキシ 基は、ヒドロキシアルキル化セルロースを作るためにヒ ドロキシアルキル化され(好ましくは、ヒドロキシエチ ル化もしくはヒドロキシプロピル化)、さらにエーテル 結合を介してClO~C30の直鎖あるいは分岐鎖アル キル基で修飾される。典型的にはこれらのポリマーは、 C10~C30の直鎖又は分岐鎖アルコールとヒドロキ シアルキルセルロースとのエーテルである。ここで有用 なアルキル基の例としては、ステアリル、イソステアリ ル、ラウリル、ミリスチル、セチル、イソセチル、ココ イル (すなわちココヤシ油のアルコールに由来するアル キル基)、パルミチル、オレイル、リノレイル、リノレ ニル、リシノレイル、ベヘニル、及びこれらの混合物か ら成る群から選択されるものが挙げられる。アルキルヒ ドロキシアルキルセルロースエーテルのうちで好ましい のは、CTFAの呼称がセチルヒドロキシエチルセルロ ースでセチルアルコールとヒドロキシエチルセルロース とのエーテルである物質である。この物質はナトロソー ル(Natrosol) (登録商標) CSプラス(CS Plus)という 商品名でアクアロン・コーポレーション(Aqualon Corpo ration)から市販されている。 【0037】<u>天然ポリ</u> マー 本明細書で用いるのに好適な天然ポリマーとして はゼラチン、多糖類、及びこれらの混合物が挙げられ る。本明細書の装置に用いる多糖類は、好ましくは紅藻 多糖類、ガラクトマンナン、グルコマンナン、発酵多糖 類又はその誘導体、褐藻多糖類、海生無脊椎動物抽出 物、デンプン又はその誘導体、天然果実抽出物、植物繊 維誘導体、ケルプ、天然植物滲出物、及び樹脂性ガム、 又はそれらの混合物から選択される。 本明細書の装置が1つ又はそれ以上の多糖類を含有する 場合、本装置は多糖類の総乾燥重量で10%未満、好ま しくは5%未満、及びより好ましくは2%未満含む。 【0039】ゼラチン:本明細書の装置にゼラチンを用 いる場合、高分子量ゼラチンは溶解度特性を制御するた めに低分子量ゼラチンと組み合わせる。20,000以 下の低分子量を有するゼラチンはゲル化能が低い。 0040】褐藻多糖類:褐藻多糖類として分類される多 糖類はファエボフィシアエ(Phaebophyceae)網に属する

海生植物種から抽出により分離される。本明細書に用い るのに好適な褐藻多糖類としては、アルギン、アルギン 酸、アルギン酸アンモニウム、アルギン酸カルシウム、 アルギン酸カリウム、アルギン酸ナトリウム、アルギン 酸プロピレングリコール、及びこれらの混合物が挙げら 【0041】 紅藻多糖類: 紅藻多糖類として分 類される多糖類はロードフィシアエ(Rhodophyceae)網に 属する海生植物種から分離される。紅藻多糖類は水性ゲ ルに機械的強度を提供する。本発明に用いるのに好適な 紅藻多糖類としては、業界では様々なゲリディウム(Gel 10 idium)植物種又は近縁の紅藻類由来の(CTFA)名称 「アガーアガーフレーク(agar agar flake)として知ら れている寒天 [TICガム(TIC Gums、米国、メリーラ ンド州、ベルカンプ(Belcamp)) から「アガーアガー1 0 0 (Agar Agar 100)」又は「アガーアガー1 5 0 (Agar Agar 150)」として、又はグミックスインターナショナ ル社(Gumix International Inc.、米国、ニュージャー ジー州フォート・リー(Fort Lee)から「アガーアガーK -100(Agar Agar K-100)」として市販] ;「シー・ プラーク (Sea Plaque、登録商標) 」としてFMC (米 20 国、ペンシルバニア州、フィラデルフィア)から、及び 「アガロース タイプ1 — b (Agarose Type 1-b)」とし てシグマ・アルドリッチ社(Sigma - Aldrich Co. Ltd .、英国、プール(Poole)) から市販されているアガロー ス; ギガルチナセアエ(Gigartinaceae)又はソリエリア セアエ(Solieriaceae)科の様々な種類から得られる水抽 出物であるラムダー、イオター、及びカッパー分画を含 もカラゲナン [業界では (CTFA) 名称コンドラス(c hondrus)として知られており、「ゲルカリン(Gelcari n、登録商標)LA」、「シーカム(Seakem、登録商標) 3/LCM」、又は「ビスカリン(Viscarin、登録商 標)XLV」として全てFMC(米国、ペンシルバニア 州、フィラデルフィア)から市販];及びガムテクノロ ジー社(Gum Technology Corporation、米国、アリゾナ 州、ツーソン(Tucson)) 及びコンチネンタルコロイド社 (Continental Colloids Inc.、米国、イリノイ州、シ カゴ) から市販されているフルセララン(furcellaran) 又はこれらの混合物が挙げられる。好ましくは、本明細 書に用いられる紅藻多糖類は寒天、アガロース、カッパ -カラゲナン及びフルセララン(furcel laran)又はその 混合物から選択される。より好ましくは、本明細書に用 いられる紅藻多糖類は寒天及びアガロース又はその混合 物から選択される。【0042】グルコマンナン:グ ルコマンナンは本質的にβ(1→4) - 結合グルコース 及びマンノース残基の線状主鎖を含むマンノース含有多 糖類である。多糖類主鎖中のマンノース又はグルコース 残基のC-6部分はアセチル基で置換されてもよい。ア セチル基は通常6糖残基~20糖残基あたりに1つみら れる。本明細書で用いるのに好適なグルコマンナン又は その誘導体のマンノースとグルコースの比は約0.2~50

約3である。本明細書で用いるのに好ましいグルコマン ナンとしては、コンニャクマンナン[アモルフォファラ ス(Amorphophallus)コンニャク植物 (エレファント・ヤ ム(elephant yam)の塊茎根を破砕して作った粉末の総 称、商標「ニュートリコール(Nutricol、登録商標)コ ンニャク粉末」としてFMC(米国、ペンシルバニア 州、フィラデルフィア)から市販されている];及び脱 アセチル化されたコンニャクマンナン;又はそれらの混 【0043】ガラクトマンナン: 合物が挙げられる。 ガラクトマンナンは、レグミノサエ(Leguminosae)の非 常に多くの種子の内乳細胞にある植物の貯蔵多糖類であ る。総称の用語「ガラクトマンナン」は、ガラクトース 及びマンノース残基で作られる全ての多糖類を含む。ガ ラクトマンナンは (1→4) -結合β-D-マンノピラ ノシル(mannopyranosyl)単位の線状主鎖を含むようにマ ンノース含有多糖類である。これらの環に対して分枝と して付き、 - (1, 6) - グルコシド結合によりガラ クトピラノース残基が分離される。ガラクトマンナンは その他の糖残基もさらに少量含んでもよい。本明細書に 用いるのに好適なガラクトマンナンは、フェヌグリーク ガム(fenugreek gum): アルファルファ; クローバー: 例えば業界では (CTFA) 名称イナゴマメ (carob bea n) ガムとして知られており、「シーガルL (Seagul L)」 としてFMC (米国、ペンシルバニア州、フィラデルフ ィア)から市販されているイナゴマメガム;スターライ ト・プロダクツ (Starlight Products、フランス、ルー アン(Rouen)) 又はブンケ・フーツ (Bunge Foods、米 国、ジョージア州、アトランタ) から市販されているタ ラガム(tara gum):サイアモプシス・テトラゴノロブス (Cyamopsis tetragonolobus)の基底内乳(ground endosp erm) 由来であり、「バートナイトV7E(Burtonite V7E)」としてTICガム(TIC Gums、米国、メリーランド 州、ベルカンプ(Belcamp)) から、「ジャガーC(Jaguar C)」としてローヌ・プーラン (Rhone-Poulenc、米国、 ジョージア州、マリエッタ(Marietta)) から、又は「ス ーパーコール(Supercol)」としてアクアロン(Aqualo n、米国、デラウエア州、ウィルミングトン(Wilmington)) から市販されているグアーガム;及びスターライト ・プロダクツ (Starlight Products、フランス、ルーア ン(Rouen)) から市販されているカッシアガム、又はそ の混合物である。好ましくは、本明細書で用いられるガ ラクトマンナンは、平均して1~約5のマンノシル単位 ごとに1個の (1→6) -結合- -D-ガラクトピラ ノシル(galactopyranosyl)単位で置換され、グアーガ ム、イナゴマメガム、及びカッシアガム、又はそれらの 【0044】<u>発酵多糖類又は</u> 混合物から選択される。 その誘導体:発酵多糖類は、炭素及び窒素源、緩衝剤及 び微量成分を含有する培地中で微生物の発酵により商業 的に製造されている多糖類である。本発明に用いるのに 好適な発酵多糖類又はその誘導体としては、業界では(CTFA) 名称ガムゲラン(gum gellan)として知られて いるゲランガム(gellan gum) [炭水化物とシュードモナ ス・エロデア(Pseudomonas elodea)の純培養発酵により 製造される高分子量へテロ多糖類ガム、「ケルコゲル(K elcogel)」としてケルコ(Kelco、米国、カリフォルニア 州、サンディエゴ)から市販されている];炭水化物と キサントモナス・カンペストリス(Xanthomonas campest ris)の純培養発酵により製造される高分子量へテロ多糖 類ガムであるキサンタンガム [業界では(CTFA)名 称キサンタンとして知られており、例えば、「ケルトロ 10 $-\nu CG = 1000/BT/F/GM/RD/SF/T$ /TF(Keltrol CG 1000/BT/F/GM/RD/SF/T/TF)」として 全てカルゴン (Calgon、米国ペンシルバニア州、ピッツ バーグ) より市販、又は「ケルザン(Kelzan)」としてケ ルコ(Kelco、米国、カリフォルニア州、サンディエゴ) から市販] ;納豆ガム;プルラン(pullulan);ラムサ ンガム(rhamsan gum); カードラン(curdlan); サクシノ グリカン(succinoglycan);ウェランガム(welan gum); デキストラン [「セファデックスG-25 (Sephadex G-25) | としてファルマシア・ファイン・ケミカル (Pharma 20 cia Fine Chemicals、米国、ニュージャージー州、ピス カタウェイ(Piscataway))から市販]及びその誘導体; 及びスクレロチウムガム [「アミゲル(Amigel)」として アルバン・ミューラー・インターナショナル (Alban Mu Her International、フランス、モントレール(Montrei 1)) より市販] 又はそれらの混合物が挙げられる。好ま しくは、発酵多糖類又はその誘導体はゲランガム(gella n gam)及びキサンタンガム、又はそれらの混合物から選 択される。より好ましくは、発酵多糖類はキサンタンガ 【0045】海生無脊椎動物抽出物:海生 30 無脊椎動物由来の多糖類、具体的にはそのような無脊椎 動物の外骨格は主にN-アセチル-D-グルコサミン残 基から成る。本明細書に用いるのに好適なそのような多 糖類の例としては、;キトサン(例えば「マリン・デュ - (Marine Dew) | として味の素(Ajinomoto、米国ニュ ージャージー州テアネック(Teakneck)) より市販) 及び ヒドロキシプロピルキトサン (例えば「HPCH液(HPC H Liquid)」としてイチマルファーコス(Ichimaru Phar cos、岐阜県山県郡)より市販)及び誘導体、又はそれ 【0046】<u>デンプン又は</u>40 らの混合物が挙げられる。 その誘導体:デンプンは2つのグルコースポリマー、ア ミロース及びアミロペクチンの様々な部分から成る多糖 類である。本明細書に用いるのに好適な材料としては、 デンプン、アミロペクチン、及びデキストリン(「ナデ ックス360(Nadex 360)」としてナショナルスターチ (National Starch、米国ニュージャージー州ブリッジ ウォーター(Bridgewater))より市販)及び誘導体、又 はそれらの混合物が挙げられる。 【0047】天然果 実抽出物:本明細書に用いるのに好適な天然果実抽出物 の例としてはペクチン、及びアラビアン(arabian)、又

はそれらの混合物が挙げられる。 【0048】植物繊 維誘導体:本明細書に用いる植物繊維誘導体の好適な例 はセルロースである。 【0049】天然植物滲出物: 本明細書に用いるための天然植物滲出物から得られる好 適な多糖類としては、カラヤガム、トラガカントガム、 アラビアガム、タマリンドガム、及びガッティ(ghatty) ガム、又はそれらの混合物が挙げられる。 [0050 】 樹脂性ガム: 本明細書に用いるのに好適な樹脂性ガム の例としては、昆虫ラシファー(タカルディア)ラッカ (Laccifer (Tachardia) lacca)の樹脂性分泌物から得ら れるセラックガム、ダンマーガム、コーバルガム及びロ ジンガム、又はそれらの混合物が挙げられる。 51】 好ましくは、本発明の少なくとも2つの水溶性 ポリマーゲル形成剤の混合物は固体の自立性及び自己粘 着性構造を形成する。一般に、1つの水溶性ポリマーゲ ル形成剤から形成されたゲルは本明細書に記載された所 望の物理的特性の1つ又は2つを示すかもしれないが、 3つ全ては示さない。台成ポリマーそれ自体から形成さ れたゲルはしばしば固形化に時間を要し、連続相の形成 前に反応混合物からの水の除去を必要とする。その結 果、ゲル製品は触ると乾いており、十分な量のシネレシ スを示さない。本発明者等は、個々の多糖類から製造さ れた多糖類ゲルは所望のシネレシス、強度及び柔軟性パ ラメーター (本明細書に記載された) に適合しないとい うことも発見した。例えば、紅藻多糖類は単独で十分な 強度のゲルを形成するが、得られたゲルはあまりに脆く 柔軟性に欠け、対象となる表面の外形に合致しない。ゲ ランガム(Gellan gum)も妥当な強さのケルを形成し、こ れはさらに触ると湿潤しているが、脆く柔軟性に欠け、 平面でない対象表面からは端から剥がれる又は持ち上が ってしまうことがよくある。ゲルの脆弱性を減少させ、 それにより柔軟性を高めるために、イナゴマメガム及び キサンタンガム又は保湿剤のようなその他の多糖類をゲ ルに混合してもよいが、これはゲルの示すシネレシスの 量を変化させる可能性がある。ゼラチン及び褐藻多糖類 から形成されたゲルは十分な強度を備えているが、所望 の量のシネレシス、及び褐藻多糖類の場合は柔軟性のゲ ルを形成するためには追加添加物が必要である。ガラク トマンナン、グルコマンナン及びキサンタンガムは個別 に使われるとそれ自体はゲルを形成しないが、組み合わ せると共同作用を示す。1%のイナゴマメガム及びキサ ンタンガムを含むゲルは十分な湿った感じを有するかも しれないが、そのゲルは非常に弾性、変形性及び垂れや すさがあるためシートの形状に保持することが難しい。 総ガム濃度が高くなるほど、形成されたゲルはその形を 維持するが乾燥しすぎる可能性がある。それゆえ、本発 明者等は水溶性ポリマーゲル形成剤の相乗作用的混合物 から形成されたゲルが本明細書に記載された所望の機械 的強度及びシネレシス特性を示すことを発見した。この ような特性は個々のゲル形成剤成分が達成できる特性と

【0052】 本発明者らは、また、所望 量のシネレシス並びに機械的強度や柔軟性をもつゲルを 得るためには、その強度により選択された水溶性ポリマ ーゲル形成剤が保湿剤やその他のゲルの脆弱性を減縮す る薬剤と組み合わされた時、水溶性ポリマーゲル形成剤 混合物の総濃度が機械的強度及び柔軟性を弱めることな くできるだけ低い濃度に保たれるべきであるということ を見出した。総ポリマー濃度が低いことはもとのゲルの その他の成分がゲル網内で緊密に結合しないで、自由に 拡散できるような開放ゲル構造を付与すると考えられて 10 いる。 【0053】 好ましくは、水溶性ポリマーゲ ル形成剤の混合物は少なくとも1つの多糖類を含む。し たがってその混合物は少なくとも1つの多糖類さらに1 つ又はそれ以上の非イオン水溶性ポリマーから選択され る水溶性ポリマーゲル形成剤、1つ又はそれ以上のアク リル酸系ポリマー又はその誘導体、1つ又はそれ以上の 多糖類、及びこれらの混合物を含む。例えば、本明細書 の水溶性ポリマーゲル形成剤混合物は1つ又はそれ以上 の多糖類及び非イオン水溶性ポリマーを含んでよいし、 又は代わりに、2つ又はそれ以上の多糖類を含んでよ い。より好ましくは少なくとも2つの水溶性ポリマーゲ ル形成剤の混合物が多糖類混合物である。好ましくは、 多糖類混合物は、(1)少なくとも1つの紅藻多糖類、 褐藻多糖類又はその混合物、及び(2)少なくとも1つ の発酵多糖類、ガラクトマンナン、グルコマンナン、天 然植物滲出物、又は天然果実抽出物、及びそれらの誘導 体又は混合物を含む。より好ましくは、多糖類混合物 は、(1) 少なくとも1つの紅藻多糖類、及び(2) 少 なくとも1つの発酵多糖類、ガラクトマンテン、グルコ マンナン、及びそれらの誘導体又は混合物を含む。 0054】 好ましい実施態様において、本発明の少な くとも2つの水溶性ボリマーゲル形成剤混合物は(1) 紅藻多糖類及び(2)マンノース含有多糖類から成る多 糖類混合物であり、ここで本装置は2%未満の総多糖類 を含む。好ましくは、紅藻多糖類は寒天及びアガロース 又はそれらの混合物から選択され、及び、好ましくはマ ンノース含有多糖類はガラクトマンナン、グルコマンナ ン及び誘導体、又はそれらの混合物から選択される。理 論によって限定することは望まないが、多糖類混合物中 のガラクトマンナン又はグルコマンナンは紅藻多糖類を 40 補足し、及び本発明の予め成形されたゲルシート状装置 の機械的強度及び柔軟性に寄与すると考えられている。 この相乗作用は多糖類間の相互作用により上昇すると考 えられている。紅藻多糖類は二重らせん構造を形成し、 グルコマンナン及びガラクトマンナンはボリマー主鎖上 に比較的置換されない領域を有する。ガラクトマンナン 及びグルコマンナン主鎖上の比較的置換されないこのよ うな領域は紅藻多糖類のらせんに相乗的に作用する。多 糖類混合物は追加的にマンノース含有多糖類の量以下の 量のキサンタンガムを含んでもよい。さらに、予め成形 50

されたゲルシート状装置の中等度の量のシネレシス及び 機械的特性の改善を提供するという観点から見れば、好 ましくは、多糖類混合物中の紅藻多糖類とマンノース含 有多糖類の比率は約1:1~約10:1、及びより好ま しくは約2:1~約7:1である。 【0055】 本 発明の予め成形されたゲルシート状装置は中等度の量の シネレシスを示し、及び好ましくは本明細書の装置は触 ると湿っている。上述したように、ゲルを含む装置は常 にいくらかのシネレシスを行なうが、過剰な量のシネレ シスは効果のない、及び魅力のない製品となる。本明細 書に記載されたような予め成形されたゲルシート状装置 のゲルにより示される所望の量のシネレシスを評価する ために、シネレシスの量は「方法」に記載されている滲 出物放出検査により測定する。 【0056】 予め成 形されたゲルシート状装置、ここで装置を含有するゲル は滲出物放出が0.7gより大きい、及び好ましくは0 . 8gより大きく、また1. 3g未満、好ましくは1. 2 g未満、及びより好ましくは1.1g未満であることが非 常に好ましい。 【0057】 本発明の予め成形され 20 たゲルシート状装置の機械的特性をゲルの圧縮破損によ り測定する。目的のパラメーターは強度(円柱に成形し たゲルを破壊するのに要する圧縮力により測定)及び柔 軟性(破壊時のゲル圧縮の度合いにより測定)である。

【0058】 本明細書の予め成形されたゲルシート 状装置のさらに好ましい特徴としては、装置を含有する ゲルは破壊時のパーセント圧縮が45%より大きい、好 ましくは50%より大きく、及び90%未満、好ましく は80%未満であることである。 【0059】 本発 明の子め成形されたゲルシート状装置のさらにいっそう 好ましい特徴としては、装置を含有するゲルは破壊する ために30Nより大きい力、好ましくは60Nより大き い力、及びより好ましくは80Nより大きい力を要す 【0060】水 本発明の予め成形されたゲルシ ート状装置は必須の特徴として水を含む。本発明の予め 成形されたゲルシート状装置の総水含量は装置の重量の 約30%~約99.5%、好ましくは約40%~約95 %、より好ましくは約50%~約85%である。 【0 061】有益な薬剤 本発明の好ましい実施態様におい て、本明細書の予め成形されたゲルシート状装置は安全 且つ有効な量の1つ又はそれ以上の有益な薬剤を含む。

【0062】 本明細書で用いる時、「安全で且つ有効な量」という用語は、手当てされるべき状態を変えるのに非常に十分な、又は所望の皮膚、毛髪、又は爪に薬効を送達するには十分な量であり、なお且つ重篤な副作用を回避するのに十分低く、健全な医学的判定の範囲内で薬効に対する危険性の合理的な割合で有益な薬剤の量を意味する。有益な薬剤の安全且つ有効な量は具体的な薬剤、薬剤の経皮、又は毛髪及び/又は爪内部に又は表面への浸透能、ユーザーの年齢、ユーザーの健康状態、及びユーザーの皮膚、毛髪又は爪の状態及びその他の要

因によって変化することになる。 [0063] な薬剤には製剤上許容可能な塩が包含され、「製剤上許 容可能な塩」とは毒性、刺激性、非適合性、不安定性、 過敏性、アレルギー反応を起こすことなしに人の組織と 接触して用いるのに好適な一般的に用いられている何ら かの塩を意味する。 【0064】 通常、本発明の予 め成形されたゲルシート状装置は少なくとも1つの有益 な薬剤又はその混合物を装置の重量の約0.01%~約 40%、好ましくは約0.05%~約30%、最も好ま しくは約0.1%~約20%含む。 【0065】 明細書で有用な有益な薬剤はその治療的効果又はその要 求される作用様式によって分類される。しかしながら、 本明細書で有用な有益な薬剤は、ある場合には治療上の 複数の効果を提供し、又は複数の作用形態で作用するこ とを理解すべきである。それゆえ、本明細書での分類は 便宜上のことであって、有益な薬剤を特定の適用又は列 記された適用に限定しようとするものではない。以下の 有益な薬剤が本発明の予め成形されたゲルシート状装置 【0066】抗ニキビ剤:抗ニキビ剤 に有用である。 は尋常性挫瘡 (毛包脂腺毛嚢の慢性疾患) の治療及び防 20 止に効果を示すことができる。この状態は毛包脂腺装置 の炎症、それによって起こる病変(丘疹、膿疱、嚢胞、 面皰及び重度の瘢痕が包含され得る) にかかわる。 コリ ネバクテリウム・アクネ(Corynebacterium acnes)及び スタフィロコッカス・エピデルミス(Staphylococcus ep idermis)の細菌が膿内容物として通常存在する。有用な 抗ニキビ初の例としてはWO98/1844年に記載さ れた角質溶解剤が挙げられる。さらに有用な活性物質と しては、レチノイン酸 (例えばシス及び/又はトランス) 及びその誘導体 (例えばエステル) のようなレチノイ ド、レチノール及びそのエステル(例えばプロピオン酸 レチニル、酢酸レチニル);アビエチン酸、アダパレン (adapa lene)、タザロテン(tazarotene)、アラントイ ン、アロエ抽出物、アルビエチン酸(arbietic acid)及 びその塩、アセビオール(ASEBIOL、ラボラトリーズ・ セロバイオロジックス (Laboratories Serobiologique s、ニュージャージー州ソマービル(Somerville)) より 市販)、アザレイン酸(azaleic acid)、バーベリー抽出 物、クマコケモモ抽出物、ベラムカンダ・カイネンシス (belamcanda chinensis)、ベンゾキノリノン、過酸化ベ 40 ンゾイル、ベルベリン、バイオデルミン (B10DERMINE、 セデルマ(Sederma、ニューヨーク州ブルックリン)よ り市販)、バイオフラボノイド類、ビサボロール、s-カルボキシメチルシステイン、ニンジン抽出物、カサン 油(cassin oil)、クローブ抽出物、シトラール、シトロ ネラール、クリマゾール(climazole)、コンプリテック MBAC-OS (COMPLETECH MBAC-OS、ライボ (Lipo、 ニュージャージー州バターソン(Paterson)より市販)、 クレモゲンM 8 2 (CREMOGEN M82、ドラゴコ (Dragoc o、ニュージャージー州トトワ(Totowa)) より市販)、

キュウリ抽出物、デヒドロ酢酸及びその塩、デヒドロエ ピアンドロステロン及びその硫酸塩誘導体、ジクロロフ エニルイミダゾールジオキソラン、d、Iーバリン及び そのエステル、dmdmヒダントイン、エリスロマイシ ン、エスシノール(escinol)、エチルヘキシルモノグリ セリルエーテル、エチル2-ヒドロキシウンデカン酸 塩、ファルネソール、酢酸ファルネシル、ゲラニオー ル、ゲラニルゲラニオール、グラビリジン(glabridin)、グルコン酸、グルコノラクトン、モノカプリン酸グ リセリル、グリコール酸、ブドウ種子抽出物、ググ(gug u) 脂質、ヘデラゲニン(HEDERAGENIN、マルゼン(Maruz en、ニュージャージー州モーリスタウン(Morristown)) より市販)、ヘスペリチン(hesperitin)、ヒノキトール (hinokitol)、ホップ抽出物、水素添加ロジン、10-ヒドロキシデカン酸、イヒチオール、インターロイキン -1 α拮抗物質、カピラリン (KAPILARINE、グリーンテ ック (Greentech、フランスサン・ビジレ(Saint Beauzi re)) より市販)、ケトコナゾール、乳酸、レモングラ ス油、ロコカルコンLR15 (LOCHOCHALCONE LR15、マ ルゼン (Maruzen、ニュージャージー州モーリスタウン(Morristown)) より市販)、リノール酸、リバサイドC 8 CO (LIPACIDE CSCO、セピック (Seppic、フラン ス、パリ) より市販)、ロバスタチン、4ーメトキシサ リチル酸、メトロニダゾール、ミノサイクリン、ムクロ ッシ(mukurossi)、ニーム種子油、ニコチン酸アミド、 ニコチン酸及びそのエステル、ナイシン(nisin)、パン テノール、1ーペンタデカノール、ペオニア(peonia)抽 出物、ベバーミント抽出物、フェラデンドロン(pheliad endron)抽出物、2-フェニルーバンゾチオフェン誘導 体、フロレチン(phloretin)、フロロガイン (PHLOROGIN E、セクマ (Secma、フランス、ポントロー(Pontrieux) より市販)、ホスファチジルコリン、タンパク質分解酵 素、ケルセチン、紫檀抽出物、ローズマリー抽出物、ル チン、セージ抽出物、サリシン、サリチル酸、セリン、 タツナミソウ抽出物、シベリアヘグネー(siber hegner) 抽出物、シベリアユキノシタ抽出物、シリコール(silic ol)、ラウリル硫酸ナトリウム、ナトリウムスルホアセ トアミド、ソフォーラエキストラクト (SOPHORA EXTRAC T、マルゼン(Maruzen、ニュージャージー州モーリスタ ウン(Morristown)) より市販)、ソルビン酸、イオウ、 サンダー・バティ(sunder vati)抽出物、ギョリュウバ イ油、テトラヒドロアビエチン酸、トレオニン、タイム 抽出物、チオキソロン(tioxolone)、トコフェロール及 びそのエステル、6-ウンデシレン酸トレハロース、3 ートリデセンー2ーオール、トリクロサン、トロポロン (tropolone)、ユニトリエノールT27 (UNITRIENOL T2) 7、ユニケム (Unichem、イリノイ州シカゴ) より市販)、ビタミンD: 及びその類縁体、ホワイトタイム油、 ヤナギ樹皮抽出物、ウォゴニン(wogonin)、イランイラ 50 ン油、グリセリン酸亜鉛、亜鉛リノレエート、酸化亜

鉛、ジンクピリチオン、硫酸亜鉛、双極性界面活性剤(例えば、セチルジメチルベタイン) 及びこれらの混合物 が挙げられる。 【0067】非ステロイド系抗炎症剤 <u>(NSAIDS)</u>:本明細書に用いるのに好適なNSA IDS及びそれらのエステルの例はW○98/1844 4に記載してあり、これは参考として本明細書に組み入 れる。非ステロイド系抗炎症薬(NSAIDS)のさら なる例としてはフルフェナム酸;パンテノール及びその エーテル及びエステル誘導体、例えば、パンテノールエ チルエーテル、三酢酸パンテニル;パントテン酸及びそ 10 の塩及びエステル誘導体、特にパントテン酸カルシウム ;アロエベラ、ビサボロール、アラントイン及びカンゾ ウ(グリチルリチア・グラブラ(Glycyrrhiza glabra) 属/種の植物)族の化合物(グリチルレチン酸、グリチ ルリチン酸及びその誘導体(例えば、グリチルリチン酸 アンモニウムのような塩及びグリチルレチン酸ステアリ ルのようなエステル)が挙げられる)が挙げられるがこ れに限定されない。 【0068】局所麻酔薬:本明細 書に用いるのに好適な局所麻酔薬の例はベンゾカイン及 びブピバカインである。さらに好適な例はWO98/1 8444に記載されており、参考として本明細書に組み 【0069】人工日焼け剤及び促進剤:人工 入れる。 日焼け剤は皮膚中のメラニンを増加することにより、又 は皮膚中のメラニン増加の出現を作り出すことにより自 然の日焼けをシミュレートするのを助けることができ る。人工日焼け剤及び促進剤の例としてはチロシン酸グ ルコース及びアセチルチロシン、ブラジリン、カフェイ ン、コーヒー抽出物、DNA分画、イソブチルメチルキ サンチン、メチルキサンチン、フォトタン (PHOTOTAN、 ラボラトリー・セロバイオロジック (Laboratoires Ser 30 obiologiques、ニュージャージー州ソマービル(Somervi lle)) より市販)、プロスタグランジン、茶抽出物、テ オフィリン、ユニペルタンP2OO2 (UNIPERTAN P200 2、ユニケム (Unichem、イリノイ州シカゴ) より市販) 及びユニベルタンP27 (UNIPERTAN P27、ユニケム (U nichem、イリノイ州シカゴ)より市販);及びこれらの 混合物が挙げられるがこれに限定されない。本明細書で さらに有用な人工日焼け剤はWO98/18444に記 【0070】消毒剤:本明細書に用い 載されている。 るのに好適な消毒剤の例としてはアルコール、安息香 酸、ソルビン酸及びこれらの混合物が挙げられる。 0071】抗細菌剤及び抗カビ剤:抗細菌及び抗カビ剤 は細菌及び真菌の増殖及び成長を防止するのに効果を示 すことができる。抗細菌及び抗カビ剤の例としてはケト コナゾール、シクロピロックス、過酸化ベンゾイル、テ トラサイクリン、アゼライン酸及びその誘導体、酢酸工 チル、アラントラクトン、イソアラントラクトン、アル カンナ抽出物(アラニニン(alaninin))、アニス、ウサ ギギク抽出物 (酢酸ヘレナリン(helenalin acetate)及 び11. 13ジヒドロヘレナリン(dihydrohelenalin)

)、メンマ抽出物(フロロ ルシノール含有抽出物)、 バーベリー抽出物(塩酸ベルベリン)、ベイスウィート (bay sweet)抽出物、ヤマモモ樹皮抽出物(ミリシトリ ン(myricitrin))、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼ トニウム、安息香酸及びその塩、ベンゾイン、ベンジル アルコール、ブレストアザミ(blessed thistle)、ブレ ティラ・チュバー(bletilla tuber)、アカネグサ、ボア ドローズ油、ゴボウ、ブチルパラベン、杜松油、CAE (味の素、ニュージャージー州テアネック(Teaneck)よ り市販)、カエプト油、カングズー(cangzhu)、ヒメウ イキョウ油、カスカリラ樹皮(商品名エッセンシャルオ イル (ESSENTIAL OIL)として販売)、シダーリーフ(ced arleaf)油、カミツレ、チャパラル、クロロフェネシ ン、クロルキシレノール、シナモン油、シトロネラ油、 丁子油、デヒドロ酢酸及びその塩、ディル種子油、ダウ ィシル200 (DOWICIL 200、ダウ・ケミカル (Dow Che mical、ミシガン州ミッドランド(Midland)より市販)、 エキナセア(echinacea)、エレノリン酸(elenolic acid)、イカリソウ、エチルパラベン、FO-TI、ガルバ スム、ガーデンワレモコウ、ガーモール 1 1 5 (GERMALL 115)及びガーモール I I (GERMALL II) (ISPサット ンラボ (ISP-Sutton Labs、ニュージャージー州ワイン(Wayne)) より市販)、ジャーマンカミツレ油、ジャイア ントノットウィード(giant knotweed)、グリダント (GL YDANT、ロンザ(Lonza、ニュージャージー州フェアロー ン(Fairlawn)) より市販)、グリダントプラス (GLYDAN T PLUS、ロンザ (Lonza、ニュージャージー州フェアロ ーン(Fairlawn)) より市販) 、グレープフルーツ種子 油、ジイセチオン酸ヘキサミジン、ヒノキチオール、蜂 蜜、スイカズラ花、ホップ、永久花、ヨードプロビルブ チルカルバマイド (IODOPROPYNL BUTYL CARBAMIDE、ロ ンザ (Lonza、ニュージャージー州フェアローン(Fairla wn)) より市販)、イソブチルパラベン、イソプロピル パラベン、JMアクティケア (JM ACTICARE、ミクロバ イアルシステムインターナショナル (Microbial System s International、英国ノッティンガム)より市販)、 ネズの実、カトンCG(KATHON CG、ロームアンドハー ス(Rohm and Haas、米国ペンシルバニア州フィラデル フィア)より市販)、ラブダナム、ラベンダー、セイヨ ウヤマハッカ油、レモングラス、メチルパラベン、ミン ト、梅、マスタード、ミルラ、ニーム種子油、オルソフ ェニルフェノール、オリーブリーフエキストラクト (OL IVE LEAF EXTRACT、バイオ・ボタニカ(Bio Botanica、 ニューヨーク州フープージュ(Hauppauge)) より市販)、パセリ、パチョリ油、ボタン根、フェノニップ(PH ENONIP、ナイパ・ラボ (Nipa Labs、デラウェア州ウィ ルミントン(Wilmington)) より市販)、フィトスフィン ·ゴシン、松葉油(pine needle oil) 、プランサーバティ ブ (PLANSERVATIVE、カンポリサーチ (Campo Researc 50 h、シンガボール、ラッフル・クァイ(Raffles Quay))

21 より市販)、プロピルパラベン、スベリヒユ、キライラ (quillaira)、ダイオウ、ニオイテンジクアオイ油、ロ ーズマリー、セージ、サリチル酸、サッサフラス、セイ ボリー、四川ラビッジ(sichuan lovage)、メタ亜硫酸水 素ナトリウム、亜硫酸ナトリウム、ソフォライアンス(SOPHOLIANCE、ソライアンス (Soliance、フランス カ ンピーニュ(Compiegne)) より市販)、ソルビン酸及び その塩、スフィンゴシン、ステビア、蘇合香、タンニン 酸、茶、ギョリュウバイ油(カエプト油)、タイム、ト リクロサン、トリクロカルバン、トロポロン(tropolone 10)、テルペンチン、ウンベリフェロン(umbelliferone) (抗カビ)、及びユッカ又はこれらの混合物が挙げられる がこれに限定されるものではない。本明細書で有用な抗 細菌及び抗カビ剤のさらなる例はWO98/18444 に記載されている。 【0072】皮膚鎮静剤:皮膚鎮 静剤は皮膚の炎症の防止又は治療に効果を示すことがで きる。鎮静剤は本発明の皮膚の外観上の利点を増強し、 例えば、そのような薬剤はより均一で許容可能な皮膚の きめ及び色調に寄与する。皮膚鎮静剤の例としてはアブ シンチウム、アカシア、アエスシン(aescin)、セイヨウ イソノキ抽出物、アラントイン、アロエ、APT(セン ターケム (Centerchem、コネチカット州スタンフォード (Stamford)) より市販)、ウサギギク、レンゲソウ、レ ンゲソウ根抽出物、アズレン、バイカリンSR15 (BA) ICALIN SR 15、バーネットプロダクト社(Barnet Produ cts Dist.、ニュージャージー州エングルウッド(Englew ood!) より市販)、バイカルタツナミソウ、バイズー(b aizhu)、カナダバルサム、蜜蜂花粉(bee pollen)、バイ オフィテックス (BIOPHYTEX、ラボラトリー・セロバイ オロジック (Laboratories Serobiologiques、ニュージ ャージー州ソマービル)より市販)、ビサボロール、コ ホッシュ(サラシナショウマ属多年草)、コホッシュ(サラシナショウマ属多年草)抽出物、コホッシュ(ルイ ヨウボタン)、コホッシュ(ルイヨウボタン)抽出物、 ヒヨドリバナ、ルリチシャ、ルリチシャ油、ルリチシャ 種子油、ブロメライン、キンセンカ、キンセンカ抽出 物、カナディアンウィロウバークエキストラクト(CANA DIAN WILLOWBARK EXTRACT、フィトケム(Fytokem)より市 販、キャンデリアワックス、カンジュー(cangzhu)、キ ャノーラフィトステロール、トウガラシ、カルボキシペ 40 プチダーゼ、セロリ種子、セロリ茎抽出物、センタウリ ウム (CENTAURIUM、セデルマ (Sederma、ニューヨーク 州ブルックリン)より市販)、セントーリ(centaury)抽 出物、カマズレン(chamazulene)、カミツレ、カミツレ 抽出物、チャパラル(chaparral)、イタリア・ニンジン ボク、イタリア・ニンジンボク抽出物、ハコベ、チコリ 根、チコリ根抽出物、チラータ(chirata)、カイシャオ(chishao)、コロディアルオートミール(collodial oatme al)、コンフリー、コンフリー抽出物、クロミストCM グルカン (CROMIST CM GLUCAN、クローダ (Croda、ニュ 50

ージャージー州パーシッパニー(Parsippany)) より市販)、ダリュートサイド(darutoside)、デヒュリアン・ア ンゲリカ(dehurian angelica)、デビルズクロウ (DEVIL 'S CLAW、MMP、ニュージャージー州プレーンフィー ルド)より市販)、二価金属(マグネシウム、ストロン チウム、マンガンのような)、ドッグラス(doggrass)、 ミズキ、エアシェイブ (EASHAVE、ペンタファーム (Pen tapharm、スイス、バーゼル(Basel)) より市販)、エリ ューセロ(eleuthero)、エルヒビン(ELHIBIN、ペンタフ ァーム (Pentapharm、スイス、バーゼル(Basel)) より 市販)、エンテリン2 (ENTELINE 2、セクマ (Secma、 フランス、ポントリュー(Pontrieux)) より市販)、マ オウ、イカリソウ、エスキュロサイド (esculoside)、 マツヨイグサ、コゴメグサ、エキストラクトLE-10 O (EXTRACT LE-100、サイノ・ライオン (Sino Lion、 ニューヨーク州世界貿易センター)より市販)、ファン フェン(fangfeng)、ナツシロギク、フィシン、レンギョ ウ果、ガノデルマ(ganoderma)、ガオベン(gaoben)、ガ ツリンA (GATULINE A、ガッテフォッセ (Gartefosse、 フランス、サン・プリースト(Saint Priest)) より市販)、ゲンチアナ根、ゲルマニウム抽出物、ギンコウ・ビ ルボア(gingko bilboa)、イチョウ、ヤクヨウニンジン 抽出物、ヒドラスチス、ヤギ抽出物、ゴツ・コーラ(got u kola)、グレープフルーツ抽出物、グアイアクノキ 油、グッガル抽出物、ヘレナリン(helenalin)エステ ル、ツマクレナイノキ、スイカズラ花、二ガハッカ抽出 物、セイヨウトチノキ、トクサ、フッザン(huzhang)、 オトギリソウ、イヒチオール、永久花、トコン、ジュズ ダマ、ナツメ、コーラノキ抽出物、ラナクリス28(LA NACHRYS 28、ラナテック (Lana Tech、フランス、バリ)より市販)、レモン油、ライアンキオ(liangiao)、カ ンゾウ根、リガスティカム(ligusticum)、モクセイ科ボ タノキ属植物、ラビッジ根、ヘチマ、ニクズク花、マグ ノリア(magnolia)花、マンジスチャ(manjistha)抽出 物、マーガスピディン(margaspidin)、マトリシン(matr icin)、マイクロアットIRC (MICROAT 1RC、ナーチュ ア (Nurture、モンタナ州、ミズーラ(Missoula)) より 市販)、ミント、ヤドリギ、モデュレン(MODULENE、セ ポルガ(Seporga、フランス、ソフィア・アンティポリ ス(Sophia Antipolis)) より市販) 、緑豆抽出物、ムス ク、オートムギ抽出物、オレンジ、パンテノール、パパ イン、ボタン樹皮、ボタン根、フィトプレノリン(PHYT OPLENOLIN、バイオ・ボタニカ (Bio Botanica、ニュー ヨーク州ハッボージ(Hauppauge)) より市販)、プレレ ゲン (PREREGEN、ペンタファーム (Pentapharm、スイ ス、バーゼル(Basel)) より市販)、スベリヒユ、クエ ンチT (QUENCH T、センターケム (Centerchem、コネチ カット州スタンフォード(Stamford)) より市販)、キラ イラ(quillaia)、ランタナ、リーマニア(rehmannia)、 ダイオウ、ローズマリー、ローズマリー酸(rosmarinic

acid)、ローヤルゼリー、ヘンルーダ、ルチン、ビャク ダン、サンキ(sanqi)、サルサパリラ、ノコギリパルメ ット、センシライン (SENSILINE、シラブ (Silab、フラ ンス、ブリベ(Brive)) より市販)、シーゲスベッキア (SIEGESBECKIA、セデルマ(Sederma、ニューヨーク州 ブルックリン)より市販)、グリチルレチン酸ステアリ ル、スティミューテックス(STIMUTEX、、ペンタファー ム (Pentapharm、スイス、バーゼル(Basel)) より市販)、蘇台香、レンタカンバ油、クルマバソウ、マンジュ ギク、茶抽出物、タイム抽出物、タイエンチ(tienchi) ヤクヨウニンジン、トコフェロール、酢酸トコフェリ ル、トリクロサン、ウコン、ウリメイ(urimei)、ウルソ ール酸、ストローブマツ樹皮、ウィッチへーゼル、ザイ ニイ(xinvi)、セイヨウノコギリソウ、酵母抽出物、ユ ッカ及びこれらの混合物が挙げられるがこれに限定され 【0073】 日焼け止め剤: 本明細書で有用 な、好適な日焼け止め剤の例は、WO98/18444 に記載されており、参考として本明細書に組み入れる。 本明細書で有用な日焼け止め剤のさらなる例としては、 p-メトキシケイ皮酸ジエタノールアミン、ジオキシベ 20 ンゾン、エチルジヒドロキシブロピルPABA、アミノ 安息香酸グリセリル、ローサム(lawsome)及びジヒドロ キシアセトン、アントラニル酸メンチル、アントラニル 酸メチル、オクチルジメチルPABA、赤色石油、スリ ソベンゾン(sulisobenzone)、サリチル酸トリエタノー ルアミン、及びこれらの混合物が挙げられる。 $[0\ 0]$ 74】皮膚バリア修復補助剤:皮膚バリア修復補助剤と は、表皮の天然の水分バリア機能を修復又は補給するの を助けることができるスキンケア補助剤である。皮膚バ リア修復補助剤の好適な例としては、ブラジカステロー 30 ル、カフェイン、カンペステロール、キャノーラ由来ス テロール、セラマックス (CERAMAX、クエスト (Quest、 イギリス、アッシュフォード(Ashford)) より市販)、 セラミド2 (CERAMIDE 2、セデルマ (Sederma、ニュー ヨーク州ブルックリン)より市販)、セラミドHO3T M (CERAMIDE HO3TM、セデルマ (Sederma、ニューヨー ク州ブルックリン) より市販)、セラミド I I (CERAMI DE II、クエスト (Quest、イギリス、アッシュフォード (Ashford)) より市販) 、セラミドIII (CERAMIDE II I、クエスト (Quest、イギリス、アッシュフォード(Ash 40 ford))より市販)、セラミドIIIB (CERAMIDE III B、コスモフェーム (Cosmoferm、オランダ、デルフト(D elft)より市販)、セラミドIS3773 (CERAMIDE IS 3773、ラボラトリー・セロバイオロジック(Laboratori es Serobiologiques、ニュージャージー州ソマービル(S omerville)) より市販)、セラミノール (CERAMINOL、 アイノコスム (Inocosm、フランス、シャトニー・マラ ブリー(Chatenay Malabry)) より市販)、セラゾール(CERASOL、ペンタファーム (Pentapharm、スイス、バー ゼル(Basel)) より市販)、セファリップ(CEPHALIP、

ペンタファーム (Pentapharm、スイス、バーゼル(Basel)) より市販)、コレステロール、ヒドロキシステアリ ン酸コレステロール、イソステアリン酸コレステロー ル、7ーデヒドロコレステロール、デルマテインBRC (DERMATEIN BRC、ホーメル (Hormel、ミネソタ州オー スティン(Austin)) より市販)、ダーマテインGSL(DERMATEIN GSL、ホーメル(Hormel、ミネソタ州オース ティン(Austin)) より市販)、エルデュウCL301(ELDEW CL 301、味の素、ニュージャージー州テアネック (Teaneck)) より市販)、エルデュウPS203 (ELDEW PS 203、味の素、ニュージャージー州テアネック(Tean eck)) より市販)、フィトロブロサイド (FITROBROSID E、ペンタファーム (Pentapharm、スイス、バーゼル(Ba sel)) より市販)、ジェネロール122 (GENEROL 12 2、ヘンケル (Henkel、ニュージャージー州ホボケン(Ho boken)) より市販)、グリセリルセリンアミド、乳酸、 ラクトマイド (LACTOMIDE、ペンタファーム (Pentaphar m、スイス、バーゼル(Basel)) より市販)、ラノリン、 ラノリンアルコール、ラノステロール、ラウリル酸n-ラウリルグルカミド、リボ酸、n-アセチルシステイ ン、セリン、n-アセチル-L-セリン、n-メチルー Lーセリン、NETステロールーISO (NET STEROL-I SO、バーネット・プロダクツ(Barnet Products、ニュ ージャージ州エングルウッド(Englewood)) より市販)、ニコチン酸アミド、ニコチン酸及びそのエステル、 ニコチニルアルコール、パルミチン酸、パンテノール、 パンテチン(panthetine)、ホスホジエステラーゼ阻害物 質、PHYTO/CER (PHYTO/CER、インテルゲン (I ntergen、ニューヨーク州パーカスター(Purchaser)) よ () 市販)、フィトグリコールリビドミレーエキストラク ト (PHYTOGLYCOLIPID MILLET EXTRACT、バーネット・プ ロダクツ販売代理店(Barnet Products Distributer、 ニュージャージ州エングルウッド(Englewood)) より市 販)、フィトスフィンゴシン(PHYTOSPHINGOSINE、ギス ト・ブロケイド (Gist Brocades、ペンシルバニア州キ ングオブプルッシア(King of Prussia)) より市販)、 センドフィラグリン(PSENDOFILAGGRIN、ブルックスイ ンダストリー (Brooks Industries、ニュージャージー 州サウスプレーンフィールド(South Plainfield)) より 市販)、クエストマイドH(QUESTAMIDE H、クエスト(Quest、イギリス、アッシュフォード(Ashford)) より市 販)、セリン、スチグマステロール、シトステロール、 スチグマスタノール、大豆由来ステロール、スフィンゴ シン、sーラクトイルグルタチオン、ステアリン酸、ス ーパーステロールエステル (SUPER STEROL ESTERS、ク ローダ (Croda、ニュージャージー州パーシッパニー(Pa rsippany)) より市販)、チオクト酸、THSCセラミ ドオイル (THSC CERAMIDE OIL、カンボ・リサーチ (Cam po Research、シンガボール、ラッフル・クァイ(Raffle s Quay)) より市販)、トリメチルグリシン、ニコチン

酸トコフェリル、ビタミンD3及びその類縁体又は誘導 体、及びY2 (Y2、オーシャン・ファーマソイティカル (Ocean Pharmaceutical)又はそれらの混合物が挙げられ 【0075】抗しわ及び抗皮膚萎縮活性物質:抗 しわ及び抗皮膚萎縮活性物質は、上皮及び/又は真皮層 を補充する又は若返らせるのに効果を示すことができ る。このような活性物質は通常、落屑の自然な行程を促 進する又は維持する、及び/又は皮膚基質成分(例え ば、コラーゲン及びグリコサミノグリカン)を構築する ことによりこのようなスキンケアの所望の利点を提供す 10 る。抗しわ及び抗皮膚萎縮活性物質の例としては、ニコ チン酸及びそのエステル、ニコチニルアルコール、エス トロゲン、及びエストロゲン化合物又はそれらの混合物 が挙げられるがこれに限定されるものではない。本明細 書で有用なさらに好適な抗しわ及び抗皮膚萎縮活性物質 はWO98/18444に記載されている。皮膚修復活 性物質:皮膚修復活性物質は上皮及び/又は真皮層の修 復に効果を示すことができる。皮膚修復活性物質の例と してはアクテイン 2 7 (actein 27) - デオキシアクテイ ンシーマイシフゴサイド(deoxyactein cimicifugoside) 20 (シーマイゴサイド(cimigoside))、アダパレン(adapa lene)、タザロテン(tazarotene)、アデメチオニン(adem ethionine)、アデノシン、アレトリス(aletris)抽出 物、アロエ由来レクチン(lect in)、3-アミノプロピル ニ水素リン酸塩、アマドリン(AMADORINE、バーネット ・プロダクツ (Barnet Products、ニュージャージ州工 ングルウッド(Englewood)) より市販)、アニス抽出 物、アオサイン (AOSINE、セクマ (Secma、フランス、 ポントリュー(Pontrieux)) より市販)、アミノ安息香 酸アルギニン、ASC III (ASC III、E.メルック (E. Merck、ドイツ、ダルムシュタット(Darmstadt)) よ り市販)、アスコルビン酸、パルミチン酸アスコルビ ル、アジアン酸(asiatic acid)、アジアタイコサイド(a siaticosides)、アーラモールGEO(ARLAMOL GEO、 I CI、デラウェア州ウィルミングトン(Wilmington)より 市販)、アザレイン酸(azaleic acid)、安息香酸誘導 体、ベルトレッティア(bertholletia)抽出物、ベツリン 酸、バイオカニン A (BIOCHANIN A)、バイオペプチドC L (BIOPEPTIDE CL、セデルマ (Sederma、ニューヨーク 州プルックリンより市販)、バイオペプチドEL (BIOP 40 EPTIDE EL、セデルマ (Sederma、ニューヨーク州プルッ クリンより市販)、ビオチン、クロイチゴ樹皮抽出物、 ヒオウギ抽出物、サラシナショウマ属多年草抽出物、ル イヨウボタン抽出物、ベツリン酸ブタノイル、カテコー ルアミン、カルコン、イタリア・ニンジンボク抽出物、 シスーレチノイン酸、クエン酸エステル、クローバー抽 出物、コエンザイム〇10(ユビキノン)、クーメスト ロール(coumestrol)、CPCベプチド (CPC PEPTIDE、 バーネット・プロダクツ (Barnet Products、ニュージ

イドゼイン(daidzein)、ダン・グイ(dang gui)抽出物、 ダルトサイド(darutoside)、デブロモ・ラウリンテロー ル(debromo laurinterol)、1ーデカノイルーグリセロ ーホスホン酸、デヒドロコレステロール、デヒドロジク レオソール、デヒドロジオイゲノール、デヒドロエピア ンドロステロン、デルモレクチン(DERMOLECTINE、セデ ルマ (Sederma、ニューヨーク州ブルックリン)より市販)、デヒドロアスコリビン酸、硫酸デヒドロエピアンド ロステロン、ジアネトール、2、4ージヒドロキシ安息 香酸、ジオスゲニン(diosgenin)、アスコルビルリン酸 二ナトリウム、ドデカンジオン酸、エダーリン(EDERLI NE、セポルガ(Seporga、フランス、ソフィア・アンチ ポリス(Sophia Antipolis)) より市販)、エレセリルS H (ELESERYL SH、、ラボラトリー・セロバイオロジッ ク (Laboratories Serobiologiques、ニュージャージー 州ソマービル)より市販)、エンドヌクレイン(ENDONU CLEINE、ラボラトリー・セロバイオロジック (Laborato ries Serobiologiques、ニュージャージー州ソマービル)より市販)、エクオール(equol)、エルゴステロー ル、エリオジクチオール、エストロゲン及びその誘導 体、エトシン(ethocyn)、エイスロビン酸(eythrobic ac id)、ファルネソール、酢酸ファルネシル、フェンネル 抽出物、フィブラスチル(FIBRASTIL、セデルマ(Seder ma、ニューヨーク州ブルックリン) より市販)、ファイ ブロシティミュリンS及びP (FIBROSTIMULINES S AND) P、セデルマ (Sederma、ニューヨーク州ブルックリン) より市販)、ファーモゲンIS8445 (FIRMOGEN IS 8445、ラボラトリー・セロバイオロジック (Laboratori es Serobiologiques、ニュージャージー州ソマービル) より市販)、フラボノイド (特に非置換型フラバノンの ようなフラバノン及び非置換型カルコン及びモノヒドロ キシ及びジヒドロキシカルコンのようなカルコン)、ホ ルモノネチン(formononet in)、レンギョウ果抽出物、没 食子酸エステル、γーアミノ酪酸、ガツリンRC(GATU LINE RC、ガトルフォッセ(Gattlefosse、フランス、サ ン・プリースト(Saint Priest)) より市販)、ゲニステ イン(genistein)、ゲニスタイン(genisteine)、ゲニス チン酸(genistic acid)、ゲンチシル(gentisyl)アルコ ール、ギンコウ・ビルボア(gingko bilboa)抽出物、ヤ クヨウニンジン抽出物、ギンセノサイド(ginsenoside), RO, R6-1, R6-2, R6-3, Rc, R6, RE, RE, R_{F-2} , R_{G-1} , R_{G-2} , \mathcal{J} \mathcal{N} \mathcal ルビン酸塩、グルタチオン及びそのエステル、グリシテ イン(glycitein)、エプチロキシ4サリチル酸(eptyloxy 4 salicylic acid)、ヘスペリチン(hesperitin)、ヘキ サヒドロカーカミン(hexahydro curcumin)、HMGーコ エンザイムA還元酵素阻害物質(IMG-Coenzyme A Reduct ase Inhibitors)、ホップ抽出物、11ヒドロキシウン デカン酸、10ヒドロキシデカン酸、25-ヒドロキシ ャージ州エングルウッド(Englewood)) より市販)、ダ 50 コレステロール、イソファボンSG10(ISOFAVONE SG

10バーネット・プロダクツ (Barnet Products、ニュー ジャージ州エングルウッド(Englewood)) より市販)、 カイネチン、L-2-0オキソーサイアゾリジン-4-カルボン酸エステル、乳酸脱水素酵素阻害物質、1-ラ ウリルーリゾーホスファチジルコリン、レクチン、リコ カルコンLR15(LICHOCHALCONE LR15、マルゼン(Ma ruzen、ニュージャージー州モーリスタウン(Morristown)) より市販)、カンゾウ抽出物、リポ酸、ルミステロ ール、ルテオリン、アスコルビン酸リン酸マグネシウ ム、メラトニン、メリビオース、メタロプロテイナーゼ 10 (metal loprote inase) 阻害物質、メソプレン、メソプレ ン酸、4-メトキシサリチル酸、メバロン酸、MPCコ ンプレックス (MPC COMPLEX、CLR、ドイツ、ベルリ ン) より市販)、N-アセチルシステイン、N-メチル セリン、N-メチルタウリン、N, N¹-ビス(ラクチ ル) システアミン、ナリンゲニン(naringenin)、ネオチ オゴゲニン(neotigogenin)、5ーオクタノイルサリチル 酸、Oーデスメチルアンゴイエンシン(O-desmethylang oiensin)、オレイン酸、パンテテイン、フェニルアラニ ン、フォトアネトン(photoanethone)、フィチン酸及び その塩、ピペリジン、胎盤抽出物、プラテンセイン(pra tensein)、プレグネノロン、酢酸プレグネノロン、コハ ク酸プレグネノロン、プレマリン、キライン酸(quillai c acid)、ラロキシフェン(raloxifene)、リペアファク ター1 (REPAIR FACTOR 1、セデルマ (Sederma、ニュー ヨーク州ブルックリン)より市販)、リペアファクター SPC (REPAIR FACTOR SPC、セデルマ (Sederma、ニュ ーヨーク州ブルックリン)より市販)、レチノール、レ チン酸エステル $(C_2 \sim C_{2n}$ アルコールのエステル)、 レチノール、酢酸レチニル、レチニルグルクロネート、 レチニルリノレエート、パルミチン酸レチニル、プロビ オン酸レチニル、リバイタリンBT (REVITALIN BT、ペ ンタファーム (Pentapharm、スイス、バーゼル(Basel)) より市販)、s-カルボキシメチルシステイン、サリ チル酸、シーナミンFP (SEANAMINE FP、ラボラトリー ・セロバイオロジック (Laboratories Serobiologique s、ニュージャージー州ソマービル)より市販)、リン 酸アスコルビルナトリウム、大豆抽出物、膵抽出物、タ キステロール、タウリン、タザロテン(tazarotene)、サ イムレン(thymulen)、胸腺抽出物、甲状腺ホルモン、チ 40 ゴゲニン(tigogenin)、トコフェリルーレチノエート、 トキシフォリン(toxifolin)、トランスレチン酸、トラ ウマチン酸(traumatic acid)、クエン酸三コリン、トリ フォサイド(trifoside)、ウラシル誘導体、ウルソール 酸、ビタミンD: 及びその類縁体、ビタミンK、バイテ ックス(vitex)抽出物、ヤム抽出物、ヤモゲニン(yamoge nin)及びゼアチン、又はこれらの混合物が挙げられるが これに限定されるものではない。 【0076】<u>脂質</u>: 好適な脂質の例としては、セチルリシノレエート、ヒド ロステアリン酸コレステロール、イソステアリン酸コレ 50

ステロール、クレメロール (CREMEROL、アマーコール (Amerchol、ニュージャージー州エジソン(Edison)) より 市販)、エルデュウC1301(ELDEW C1301、味の 素、ニュージャージー州テアネック(Teaneck)) より市 販)、ラノリン、モデュラン(MODULAN、アマーコール (Amerchol、ニュージャージー州エジソン(Edison)) よ り市販)、オーラン (OHLAN、アマーコール (Amercho 」、ニュージャージー州エジソン(Edison)) より市販)、ワセリン、フィタントリオール及びスーパーステロ ールエステル (SUPER STEROL ESTERS、クローダ (Crod a、ニュージャージー州パーシッパニー(Parsippany)) より市販)、又はこれらの混合物が挙げられる。 077】皮膚ライトニング剤:皮膚ライトニング剤は皮 膚のメラニンの量を実質的に減少させる、又はその他の 機構によりそのような効果を提供することができる。本 明細書に用いるのに好適な皮膚ライトニング剤はEP-A-758, 882及びEP-A-748, 307に記 載されており、量特許とも参考として本明細書に組みい れる。皮膚ライトニング剤のさらなる例としてはアダパ レン(adapalene)、アロエ抽出物、アミノチロシン、乳 酸アンモニウム、アネトール誘導体、リンゴ抽出物、ア ルブチン、アスコルビン酸、パルミチン酸アスコルビ ル、アゼライン酸、タケ抽出物、クマコケモモ抽出物、 ブレティラ・チュバー(bletilla tuber)、ミシマサイコ 抽出物、ワレモコウ抽出物、バーネットパウダー(BLRN ET POWDER、バーネット・プロダクツ (Barnet Product s、ニュージャージ州エングルウッド(Englewood)) より 市販)、フチルヒドロキシアニソール、ブチルヒドロキ シトルエン、チュアンキション(chuanxiong)、ダン・グ イ(dang-gui)、デオキシアルプチン、1, 3ージフェニ ルプロパン誘導体、2,5ジヒドロキシ安息香酸及びそ の誘導体、2-(4-アセトキシフェニル)-1,3-ジタン、(2-(4-acetoxyphenyl)-1, 3 dithane) 2 - (4 - ヒドロキシフェニル) - 1, 3 ジタン (2-(4-hydroxyphenyl)-1,3 dithane)、エラグ酸、エスシノール(es cinol)、エストラゴール誘導体、エスクロサイド(escul oside)、エスクレチン、フェードアウト (FADEOUT、ペ ンタファーム (Pentapharm、スイス、バーゼル(Basel)) より市販)、ファンファン(fangfeng)、フェンネル抽 出物、没食子酸及びその誘導体、ガノデルマ(ganoderma)抽出物、ガオベン(gaoben)、ガツリンホワイトニング (GATULINE WHITENING、ガッテフォッセ (Gattefosse、 フランス、サン・プリースト(Saint Priest)) より市販)、ゲニスチン酸(genistic acid)及びその誘導体、ゲ ンチシル(gentisyl)アルコール、グラブリジン(glabrid in) 及びその誘導体、グルコ ピラノシル-1-アスコルビ ン酸、グルコン酸、グルコサミン、グリコール酸、グリ チルリチン酸、緑茶抽出物、4-ヒドロキシー5-メチ ルー3 [2h] ーフラノン、ヒドロキニーネ、4ーヒド ロキシアニソール及びその誘導体、4-ヒドロキシ安息 香酸誘導体、ヒドロキシカプリル酸、アスコルビン酸イ ノシトール、コウジ酸、乳酸、レモン抽出物、カンゾウ 抽出物、リコライスP-TH(LICORICE P-TH、バーネ ット・プロダクツ(Barnet Products、ニュージャージ 州エングルウッド(Englewood)) より市販)、リノール 酸、アスコルビン酸リン酸マグネシウム、メルフェード (MELFADE、ペンタファーム (Pentapharm、スイス、バ ーゼル(Basel)) より市販)、メルホワイト(MELAWHIT E、ペンタファーム(Pentapharm、スイス、バーゼル(Bas el)) より市販)、モルス・アルバ(bmorus alba)抽出 10 物、クワ根抽出物、ニコチン酸アミド、ニコチン酸及び そのエステル、ニコチニルアルコール、5-オクタノイ ルサリチル酸、パセリ抽出物、フェリナス・リンテウス (phellinus linteus)抽出物、胎盤抽出物、ピロガロー ル誘導体、レチン酸、レチノール、レチニルエステル(酢酸塩、プロピオン酸塩、パルミチン酸塩、リノール酸 塩)、2,4レゾルシノール誘導体、3,5レゾルシノ ール誘導体、バラ果抽出物、ルシノール(rucinol)、サ リチル酸、ソン・イ(song-yi)抽出物、ソフォラバウダ - (SOPHORA POWDER、バーネット・プロダクツ (Barnet Products、ニュージャージ州エングルウッド(Englewoo d)) より市販)、4ーチオレゾレイン(4-thioresorein)、3,4,5トリヒドロキシベンジル誘導体、トラネ キサム酸、TYROSLATIO. 11(available from Fytokem), ビ タミンD。及びその類縁体、酵母抽出物又はその混合物 【0078】皮脂阻害物質:皮脂阻害 が挙げられる。 物質は皮脂腺の皮脂の産生を減少させることができる。 好適な皮脂阻害物質の例としては、塩酸アルミニウム、 アセビオール (ASEBIOL、ラボラトリー・セロバイオロ ジック (Laboratories Serobiologiques、ニュージャー ジー州ソマービル)より市販)、バイオダーミン (BIOD ERMINE、セデルマ(Sederma、ニューヨーク州ブルック リン) より市販) 、クライマゾール(climbazole)、コン プリテックMBAC-OS (COMPLETECH MBAC-OS、ライ ポ (Lipo、ニュージャージー州パターソン(Paterson)よ り市販)、副腎皮質ホルモン、キュウリ抽出物、デヒド 口酢酸及びその塩、ジクロロフェニルイミダゾールジオ キソラン、ケトコナゾール、リコカルコンLR15 (LI CHOCHALCONE LR15、マルゼン(Maruzen)より市販)、ニ コチン酸アミド、ニコチン酸及びそのエステル、ニコチ 40 ニルアルコール、フロレチン(phloret in)、フロロガイ ン (PHLOROGINE、セクマ (Secma、フランス、ポントロ ー(Pontrieux)より市販)、ピリドキシン及びその誘導 体、s-カルボキシルメチルシステイン、セピコントロ ールAS(SEPICONTROL AS)、スピロノラクトン、チオキ ソロン(tioxolone)、トコフェロール、ユニトリエノー ルT27 (UNITRIENOL T27、ユニケム (Unichem、イリ ノイ州シカゴ) より市販) 及びジンシドン (Z1NCIDON E、UCIB、ニュージャージー州クリフトン(Clifton))より市販、又はこれらの混合物が挙げられる。

079】皮脂刺激物質:皮脂刺激物質は皮脂腺による皮 脂の産生を増加することができる。皮脂刺激物質の例と してはブリイオノール酸(bryonolic acid)、コンプリテ ックMBAC-DS (COMPLETECH MBAC-DS、ライポ (Li po、ニュージャージー州パターソン(Paterson)より市販)、デヒドロエピアンドロステロン(DHEAとしても 知られている)、オリザノール及びこれらの混合物が挙 げられるがこれに限定されない。 【0080】皮膚感 賞剤:本明細書に用いるのに好適な皮膚感覚剤の例とし ては、カンファー、チモール、1ーメンソール及びその 誘導体、ユーカリ、カルボキシアミドのような冷感を付 与する薬剤、;メンタンエーテル及びメンタンエステル ; 及びカイエンヌチンキ剤、カイエンヌ抽出物、カイエ ンヌ粉末、ノナン酸バニリルアミド、ニコチン酸誘導体 (ベンジルニコチネート、メチルニコチネート、フェニ ルニコチネート等)、カプサイシン、オランダガラシ(n asturtium officinale)抽出物、サンショウ(Zanthoxylu m piperitum)抽出物及びショウガ抽出物のような温感を 付与する薬剤、又はこれらの混合物が挙げられるがこれ 【0081】プロテアーゼ阻害物質 に限定されない。 :プロテアーゼ阻害物質はタンパク分解、即ちタンパク 質をより小さいペプチド分画及びアミノ酸に分断する行 程を阻害する化合物である。好適なプロテアーゼ阻害物 質の例としてはAEコンプレックス (AE COMPLEX、バ ーネット・プロダクツ (Barnet Products、ニュージャ ージ州エングルウッド(Englewood)) より市販)、AL E (ALE、ラボラトリー・セポージア (Laboratoires Se porgia、フランス、ソフィア・アンチポリス(Sophia An tipolis)) より市販)、アリシン、アオサイン (AOSAIN E、セクマ (Secma、フランス、ポントロー (Pontrieux) より市販)、アプロチニン(APROTININ、ペンタファー ムAG (Pentapharm AG、スイス、バーゼル(Basel)) よ り市販)、ビンロウジュ・カテキュー抽出物、ブルーア ルガエエキストラクト (BLUE ALGAE EXTRACT、コラボレ イティブ・ラボ社(Collaborative Labs Inc.、ニュー ヨーク州イーストセタクケット(East Setauket)) より 市販)、センタウリウム (CENTAURIUM、セデルマ (Sede rma、ニューヨーク州ブルックリン)より市販)、СМ ST (バイオエティカ社 (Bioetica Inc.、メーン州ポ ートランド(Portland)) より市販)、デルモプロテクチ ン (DERMOPROTECTINE、セデルマ (Sederma、ニューヨー ク州ブルックリン)より市販)、ジサコサイドHF60 (DISACOSIDE HF 60、バーネット・プロダクツ (Barnet Products、ニュージャージ州エングルウッド(Englewoo d)) より市販)、エルヒビン (ELHIBIN、ペンタファー ムAG (Pentapharm AG、スイス、バーゼル(Basel)) よ り市販)、フルイドアウトコロイド (FLUID OUT COLLOI D、ベジテック (Vegetech、カリフォルニア州グレンデ ール(Glendale)) より市販)、ハイポタウリン(HYPOTA 【0 50 URINE、総合製薬 (Sogo Pharmaceutical Co. Ltd、東京

10

都千代田区)、インサイトヘザー (IN CYTE HEATHER、 コラボレイティブ・ラボ社(Collaborative Labs Inc .、ニューヨーク州イーストセタクケット(East Setauke t)) より市販)、ミクロメロール(MICROMEROL、コラボ レイティブ・ラボ社(Collaborative Labs Inc.、ニュ ーヨーク州イーストセタクケット(East Setauket)) よ り市販)、ペファブロックSP (PEFABLOC SP、ペンタ ファームAG(Pentapharm AG、スイス、バーゼル(Base 1)) より市販)、セピコントロールAS(SEPICONTROL AS、セピック(Seppic、フランス、パリ)より市販)、 シーゲスベッキア (SIEGESBECKIA、セデルマ (Sederm a、ニューヨーク州ブルックリン)より市販)、ソフォ ライン (SOPHORINE、バーネット・プロダクツ (Barnet Products、ニュージャージ州エングルウッド(Englewood)) より市販)、チオタイン (THIOTAINE、バーネット・ プロダクツ (Barnet Products、ニュージャージ州エン グルウッド(Englewood)) より市販)、及びこれらの混 【0082】皮膚引き締め剤:皮 台物が挙げられる。 膚引き締め剤の例としてはバイオケアSA (Blocare S A、アマーコール (Amerchol、ニュージャージー州エジ ソン(Edison)) より市販)、卵アルブミン、フレキサン 130 (FLEXAN 130、ナショナルスターチ (National S tarch、ニュージャージー州ブリッジウォーター(Bridge water)) より市販、ガツリンリフティング (GATULINE L IFTING、ガッテフォッセ (Gattefosse、フランス、サン ・プリースト(Saint Priest)) より市販) 、ペントケア HP (PENTACARE HP、ベンタファームAG (Pentapharm AG、スイス、バーゼル(Basel)) より市販)、ベゲセリ ル (VEGESERYL、ラボラトリー・セロバイオロジック (L aboratories Serobiologiques、ニュージャージー州ソ マービル)より市販)、及びこれらの混合物が挙げられ るがこれに限定されない。 【0083】かゆみ止め成 分:かゆみ止め成分の例としてはスティミュ・テックス (STIMU-TEX、ペンタファームAG (Pentapharm AG、ス イス、バーゼル(Basel)) より市販)、タカナール (TAK ANAL、池田販売代理店(Ikeda-Distributor、日本、東 京)より市販)、イヒチオール(ICHTHYOL、インターナ ショナルソーシングディストリビューター(Internatio nal Sourcing-Distributor、ニュージャージー州アッパ ーサドルリバー(Upper Saddle River)) より市販)、オ 40 キシジェネイティッドグリセリルトリエステル (OXYGEN ATED GLYCERYL TRIESTERS、ラボラトリー・セポージア (Laboratoires Seporgia、フランス、ソフィア・アン チポリス(Sophia Antipolis)) より市販)、及びこれら の混合物が挙げられるがこれに限定されない。 [00 84】発毛阻害剤:発毛阻害剤に好適な例としては17 β-エストラジオール、アダマンチグアニジン(adamant yguanidines)、アダマンチルアミジン(adamantylamidin es)、アデニロコハク酸合成酵素阻害物質、抗血管ステ ロイド、アスパラギン酸塩トランスカルバミラーゼ阻害 50

物質、ベタメタゾンバレレート、ビサボロール、銅イオ ン、ウコン抽出物、シクロオキシゲナーゼ阻害物質、シ ステイン経路阻害物質、デヒドロ酢酸、デヒドロエピア ンドロステロン、ジオピロス・リーク(diopyros leak) 抽出物、上皮成長因子、エピガロカテキン、必須脂肪 酸、マツヨイグサ油、γーグルタミルトランスペプチダ ーゼ阻害物質、ショウガ油、糖代謝阻害物質、グルタミ ン代謝阻害物質、グルタチオン、緑茶抽出物、ヘパリ ン、カピラン (KAPILANNE、インターナショナルソーシ ングディストリビューター (International Sourcing-D istributor、ニュージャージー州アッパーサドルリバー (Upper Saddle River)) より市販)、L, 5ジアミノペ ンタン酸、L-アスパラギン合成酵素阻害物質、リノー ル酸、リポキシゲナーゼ阻害物質、ロンガ(longa)抽出 物、二塩酸ミモシナミン、ミモシン、酸化窒素合成酵素 阻害物質、非ステロイド系抗炎症剤、オルニチンデカル ボキシラーゼ阻害物質、オルニチンアミノトランスフェ ラーゼ阻害物質、バンテノール、フォレチュア(phorhet ur)、ホスホジエステラーゼ阻害物質、プレイオネ抽出 物、プロテインキナーゼ C 阻害物質、 5 - α - 還元酵素 阻害物質、スルフヒドリル反応性化合物、チオキソロン (tioxolone)、トランスホーミング増殖因子 31、尿 素、亜鉛イオン及びこれらの混合物が挙げられるがこれ 【0085】<u>5-α還元酵素阻害物</u> に限定されない。 質: $5-\alpha$ 還元酵素阻害物質の例としてはクローブ 55(CLOVE 55、バーネット・プロダクツ (Barnet Product s、ニュージャージ州エングルウッド(Englewood)) より 市販)、エチニルエストラジオール、ゲニステイン(gen isteine)、ゲニスチン、リコカルコンしR-15(Licoc halcone LR-15)、ノコギリパルメット抽出物、ソフォー ラエキストラクト (SOPHORA EXTRACT、マルゼン (Maruz en、ニュージャージー州モーリスタウン(Morristown)) より市販)、ジンシドン(ZINCIDONE、UCIB、ニュ ージャージー州クリフトン(Clifton))より市販、及び これらの混合物が挙げられるがこれに限定されない。 【0086】剥離酵素増強剤:これらの薬剤は内因性剥 離酵素の活性を高める。剥離酵素増強剤の例としてはN ーメチルセリン、セリン、トリメチルグリシン及びこれ らの混合物が挙げられるがこれに限定されない。 087】抗グリケーション剤:抗グリケーション剤は糖 のコラーゲンの架橋の誘導を妨げる。好適な抗グリケー ション剤の例としてはアマドリン(AMADORINE、バーネ ット・プロダクツ(Barnet Products、ニュージャージ 州エングルウッド(Englewood)) より市販) が挙げられ 【0088】 本明細書で有用な有益な薬剤の好 ましい例としてはサリチル酸、ニコチン酸アミド、パン テノール、トコフェリルニコチネート、過酸化ベンゾイ ル、3-ヒドロキシ安息香酸、フラボノイド(例えば、 フラバノン、カルコン)、ファルネソール、フィタント リオール、グリコール酸、乳酸、4ーヒドロキシ安息香

酸、アセチルサリチル酸、2-ヒドロキシブタン酸、2 -ヒドロキシベンタン酸、2-ヒドロキシヘキサン酸、 シスーレチノイン酸、トランスーレチノイン酸、レチノ ール、レチニルエステル(例えば、プロピオン酸レチニ ル、)、フィチン酸、N-アセチル-L-システイン、 リポ酸、トコフェロール及びそのエステル(例えば、酢 酸トコフェリル)、アゼライン酸、アラキドン酸、テト ラサイクリン、イブプロフェン、ナプロキセン、ケトプ ロフェン、ヒドロコルチゾン、アセトアミノフェン、レ ゾルシノール、フェノキシエタノール、フェノキシプロ 10 パノール、フェノキシイソプロバノール、2,4,4' ートリクロロー2'ーヒドロキシジフェニルエーテル、 3, 4, 4'ートリクロロカルバニリド、オクトピロッ クス、塩酸リドカイン、クロトリマゾール、ミコナゾー ル、ケトコナゾール、硫酸ネオマイシン、テオフィリ ン、及びこれらの混合物から成る群から選択されるもの 【0089】 皮膚、毛髪又は爪の化 が挙げられる。 粧品的手入れ法に関しては、有益な薬剤は好ましくは抗 しわ及び抗皮膚萎縮剤、抗ニキビ剤、人工日焼け剤及び 促進剤、皮膚修復活性物質、皮膚バリア修復補助剤、皮 20 膚ライトニング剤、皮膚感覚剤、皮膚鎮静剤、脂質、皮 脂阻害物質、皮脂刺激物質、日焼け止め剤、プロテアー ゼ阻害物質、皮膚引き締め剤、かゆみ止め成分及び剥離 酵素増強剤、又はこれらの混合物から選択される。 0090】保湿剤 好ましい予め成形されたゲルシート 状装置は少なくとも1つの保湿剤を含む。保湿剤は可塑 性を持たせる効果に達するため、及び対象表面に適用さ れた時の予め成形されたシート状装置の加湿特性を増加 させるために加えることができる。ヘキシレングリコー ルのようなある種の保湿剤もまた本発明の予め成形され 30 たゲルシート状装置の抗菌的特性及び特質に寄与し得 る。さらに、理論によって限定されることは望まない が、本発明の予め成形されたゲルシート状装置に保湿剤 を組み入れることは過激な温度条件下においても分解さ れにくいようなに装置の安定性を高めると考えられてい 【0091】 通常、本発明の予め成形されたゲ ルシート状装置は保湿剤を重量で約1.0%~約45 %、好ましくは約5%~約40%、より好ましくは約1 0%~約30%含む。 【0092】 本発明に用いる のに好適な保湿剤はWO98/22085、WO98/ 40 18444及びWO97/01326に記載されてお り、これらは全て参考として本明細書に組み入れる。さ らに好適な保湿剤としては、プロリン及びアスパラギン 酸アルギニンのようなアミノ酸及びその誘導体、1,3 -ブチレングリコール、プロピレングリコール及び水及 びコディウム・トメントサム(codium tomentosum)抽出 物、コラーゲンアミノ酸又はペプチド、クレアチニン、 ジグリセロール、バイオサッカライドガムー1、グルカ ミン酸塩、グルクロン酸塩、グルタミン酸塩、グリセリ ン(例えばグリセレス(glycereth)20) のポリエチレ

ングリコールエーテル、グリセリン、グリセロールモノ プロポキシレート(monopropoxylate)、グリコーゲン、 ヘキシレングリコール、蜂蜜、及びそれらの抽出物又は 誘導体、水素添加デンプン加水分解産物、加水分解ムコ 多糖、イノシトール、ケラチンアミノ酸、ラレックスA - 2 0 0 (LAREX A-200、ラレックス(Larex)より市販)、グリコサミノグリカン、メトキシPEG10、メチ ルグルセス(gluceth) - 10及び-20 (両者ともアマ ーコール (Amerchol、ニュージャージー州エジソン(Edi son)) より市販)、メチルグルコース、3-メチルー1 3 - ブタンジオール、N - アセチルグルコサミン塩、 パンテノール、ポリエチレングリコール及びその誘導体 (PEG15プタンジオール、PEG4、PEG5ペン タエリシトール(pentaerythitol,)、PEG6、PEG 8、PEG9)、ペンタエリシトール(pentaerythitol,)、1,2ペンタンジオール、PPG-1グリセリルエ ーテル、PPG-9、グリセリルpcaのような2ーピロ リドンー5-カルボン酸及びその塩、糖イソメレート、 シーケア (SEACARE、セクマ(Secma)より市販)、セルシ ン、シルクアミノ酸、アセチルヒアルロン酸ナトリウ ム、ヒアルロン酸ナトリウム、ポリアスパラギン酸ナト リウム、ポリグルタミン酸ナトリウム、ソルベス(sorbe th) 20、ソルベス6、糖及び糖アルコール及びグルコ ース、マンノース及びポリグリセロールのようなそれら の誘導体、ソルビトール、トレハロース、トリグリセロ ール、トリメチルプロパン、トリ (ヒドロキシメチル) アミノメタン塩及び酵母抽出物、又はそれらの混合物が 【0093】 好ましくは、本明細書に 挙げられる。 用いる保湿剤はグリセリン、ブチレングリコール、ヘキ シレングリコール、パンテノール及びポリエチレングリ コール及びそれらの誘導体、又はそれらの混合物から選 【0094】乳化剤/界面活性剤 本発明 の予め成形されたゲルシート状装置はまた任意に1つ又 はそれ以上の界面活性剤及び/又は乳化剤を含むことが できる。乳化剤及び/又は界面活性剤は、通常非連続相 を連続相内に分散及び懸濁するのを助ける。また、界面 活性剤は、製品が皮膚、毛髪又は爪の洗浄を目的とする のであれば有用となり得る。便宜のため、これ以降乳化 剤は「界面活性剤類」という用語で表されるものとし、 したがって「界面活性剤類」は乳化剤として、又はその 他の皮膚、毛髪又は爪の洗浄のような界面活性剤として の目的のために使用される表面活性化剤を表すために用 いるものとする。選択された界面活性剤が物理的及び化 学的に組成物の必須成分に適合し、望ましい特性を提供 するという条件で、既知の又は従来の界面活性剤を組成 物に使用できる。好適な界面活性剤としては、シリコー ン物質、非シリコーン物質及びこれらの混合物が挙げら 【0095】 本発明の組成物は、好ましくは 界面活性剤又は界面活性剤の混合物を約0.01%~約 50 15%含む。選択される正確な界面活性剤又は界面活性 剤混合物は、組成物及びその他の存在する構成成分の p 【0096】 好まし Hによって異なることになる。 い界面活性剤は非イオン性である。本明細書で有用な非 イオン界面活性剤にはアルキレンオキシドと脂肪酸の縮 合生成物(即ち、脂肪酸のアルキレンオキシドエステル) がある。このような材料は一般式RCO(X) "OH を有し、式中RはC10~30のアルキル基、Xは一〇CH ₂ C H₂ - (即ち、エチレングリコール又はオキシドに由 来する)又は一〇〇H』CHCH。一(即ち、プロピレン グリコール又はオキシドに由来する)であり、及びnは 10 約6~約200の整数である。その他の非イオン界面活 性剤はアルキレンオキシドと2モルの脂肪酸との縮合生 成物(即ち、脂肪酸のアルキレンオキシドジエステル) である。このような材料は一般式RCO(X)。OOC Rを有し、式中RはC10~30のアルキル基、Xは-OC H₂ C H₂ - (即ち、エチレングリコール又はオキシドに 由来する)又は一〇〇日。〇日〇日。一(即ち、プロピレ ングリコール又はオキシドに由来する)であり、及び n は約6~約100の整数である。その他の非イオン界面 活性剤はアルキレンオキシドと脂肪族アルコールとの縮 20 台生成物 (即ち、脂肪族アルコールのアルキレンオキシ ドエーテル)である。このような材料は一般式R(X) **■OR を有し、式中RはC10~30の脂肪族基であり、X** は一〇〇H2〇H2一(即ち、エチレングリコール又はオ キシドに由来する)又は一〇〇円:〇円〇円。一(即ち、 プロピレングリコール又はオキシドに由来する)であ り、及びnは約6~約100の整数であり、及びR は H又はC10~30の脂肪族基であり、例としてはPE G40水素添加ビマシ油(商品名「クレモフォアRH4 O (Cremophor RH 40) 」としてBASF (米国ニュージ 30 ャージー州パーシパニー(Parsippany)) より市販);P EG60水素添加ヒマシ油(商品名「クレモフォアRH 6 0 (Cremophor RH 60)」としてBASF (米国ニュー ジャージー州パーシパニー(Parsippany)) より市販); イソセテスー20(isoceteth-20)、商品名「アーラソル ブ200(Arlasolve 200)」としてICI (米国マサチ ユーセッツ州ウィルミングトン(Wilmington)より市販) ;及びオレス-20(oleth-20)(商品名「ボルポN20 (Volpo N20)」(クローダケミカル社(Croda Chemicals Ltd.、イギリス、ノースハンバーサイド(North Humber 40 side)、グール(Goole)より市販)が挙げられる。さらに その他の非イオン界面活性剤は脂肪酸及び脂肪族アルコ ール両者のアルキレンオキシドの縮合生成物 [即ち、ボ リアルキレンオキシド部分は一端を脂肪酸でエステル化 され、及び別の一端を脂肪族アルコールでエーテル化さ れる(即ち、エーテル結合で結合する)〕である。この ような材料は一般式FCO(X),OR を有し、式中R 及びR はCin~3nのアルキル基であり、Xは一〇CH2 CHz (即ち、エチレングリコール又はオキシドに由来 する) 又は一〇〇円。〇日〇円。一(プロピレングリコー 50

ル又はオキシドに由来する)であり、及びnは約6~約 100の整数であり、例としてはセテスー6、セテスー 10、セテスー12、セテアレスー6、セテアレスー1 0、セテアレス-12、ステアレス-6、ステアレス-10、ステアレス-12、PEG-6ステアレート、P EG-10ステアレート、PEG-100ステアレー ト、PEG-12ステアレート、PEG-20グリセリ ルステアレート、PEG-80グリセリルタローエー ト、PEG-10グリセリルステアレート、PEG-3 0グリセリルココエート、PEG-80グリセリルココ エート、PEG-200グリセリルタローエート、PE G-8ジラウレート、PEG-10ジステアレート、及 びこれらの混合物が挙げられる。 【0097】 本明 細書で有用なその他の非イオン界面活性剤はWO98/ 18444 (参考として本明細書に組み入れる) にさら に詳細に記載されているアルキルグルコシド及びアルキ ルポリグルコシドである。 【0098】 その他の有 用な非イオン界面活性剤としてはさらにポリヒドロキシ 脂肪酸アミド界面活性剤が挙げられ、これはWO98/ 04241により詳細に記載されている。 [0099 本明細書に用いるのに好適なその他の非イオン界面 活性剤としては、糖エステル及びポリエステル、アルコ キシル化糖エステル及びポリエステル、C1~C3nの脂 肪族アルコールのC1~C10の脂肪酸エステル、C1~C anの脂肪族アルコールのC1~Canの脂肪酸エステルの アルコキシル化誘導体、C1~C3Oの脂肪族アルコー ルのアルコキシル化エーテル、Ci~Cacの脂肪酸のポ リグリセリルエステル、多価アルコールのCi~Conの エステル、多価アルコールのCi~Comのエーテル、ア ルキルリン酸塩、ボリオキシアルキレン脂肪エーテルリ ン酸塩、脂肪酸アミド、アシルラクチレート(lactylate s) 及びこれらの混合物が挙げられる。これらの非シリコ ーン含有界面活性剤の例としては、ポリソルベート2 ()、ポリエチレングリコール5大豆ステロール、ステア レスー20、セテアレスー20、PPG-2メチルグル コースエーテルジステアレート、ボリソルベート80; ボリソルベート60、商品名「トゥイーン60(Tween 6 0)」、ICI (米国マサチューセッツ州ウィルミングト ン(Wilmington)より市販;グリセリルステアレート、ソ ルビタンモノラウレート、ポリオキシエチレン4ラウリ ルエーテルステアリン酸ナトリウム、ポリグリセリルー 4 イソステアレート、ラウリン酸ヘキシル、PPG-2 メチルグルコースエーテルジステアレート及びこれらの 混合物が挙げられる。 【0100】 好ましい非イオ ン界面活性剤にはセテアレスー12、スクロースココエ ート、ステアレスー100、ポリソルベート60、PE G-60水素添加ヒマシ油、イソセテス-20、オレス -20、PEG-100ステアレート、及びこれらの混 【0101】 本明 合物から選択されるものがある。 細書で用いるその他の好適な乳化剤はポリオキシプロピ

レン、脂肪族アルコールのポリオキシエチレンエーテル である。このような材料は一般式R (СН2СНСНаО) x - (CH2CH2O) y - Hを有し、式中RはOC10~ Caoのアルキル基又はCio~Caoのアルキル基であり、 xは1~20の平均値を有し、yは1~30の平均値を 有し、例としてはPPG-6-デシルテトラデセス-3 0 (PPG-6-Decyltetradeceth-30)、商品名「ペン463 O (Pen 4630)」としてニッコー・ケミカル社 (Nikko Ch emicals Co. Ltd.、日本、東京)より市販;PPG-6 ーデシルテトラデセスー20(PPG-6-Decyltetradeceth- 10 20)、商品名「ペン4620(Pen 4620)」としてニッコ ー・ケミカル社(Nikko Chemicals Co. Ltd.、日本、東 京)より市販;及びPPG-5-セテス-20、商品名 「プロセチルAWS(Procetyl AWS)」としてクローダ・ ケミカル社 (Croda Chemicals Ltd.、イギリス、ノース ハンバーサイド(North Humberside)、グール(Goole)) 【0102】 本明細書で有用な別の が挙げられる。 乳化剤は、WO98/22085 (参考として本明細書 に組み入れる) にさらに詳細に記載されているようなソ ルビタン又はソルビトール脂肪酸エステル及びスクロー 20 ス脂肪酸エステルの混合物をもとにした脂肪酸エステル 【0103】 ここで有用な親水性 ブレンドである。 界面活性剤としては、代替的に又は付加的に当業種で知 られているような広い種類の陽イオン系、陰イオン系、 双極性及び両性界面活性剤のいずれも挙げられる。例え ば、マ<u>ッカーチェオンズ・デタージェンツ・エンド・エ</u> マルジファイアーズ (McCutcheon's Detergents and Em ulsifiers、北アメリカ版 (1986年) アルレッド・ パブリッシング・コーポレーション(Allured Publishin g Corporation)出版:シオッティ(Ciotti)等のUS-A 30 -5,011,681 (1991年4月30日発行); ディクソン(Dixon)等のUS-A-4, 421, 769 (1983年12月20日発行);及びUS-A-3, 755,560 (1973年8月28日発行); (これ らの4つの参考文献は全てこのまま参考として本明細書 に組み入れる)を参照されたい。 【0104】 多種 多様な陽イオン界面活性剤が本明細書で有用である。本 明細書で用いるのに好適な陽イオン界面活性剤はWO9 【0105】 多 8/18444に開示されている。 種多様な陰イオン系界面活性剤もここでは有用である。 例えば、ローリン(Laughlin)等のUS-A-3, 929 , 678 (1975年12月30日発行、参考として全 てこのまま本明細書に組み入れる)を参照されたい。代 表的な陰イオン系界面活性剤としては、アルコイルイセ チオン酸塩 (例えば、C₁₂ ~ C₁₀) 、アルキル及びアル キルエーテル硫酸塩及びこれらの塩、アルキル及びアル キルエーテルリン酸塩及びこれらの塩、脂肪酸のアルキ ルメチルタウレート (例えば、C12~Cao) 、及び石け ん(例えば、アルカリ金属塩、例えばナトリウム又はカ

双性イオン性界面活性剤もまた本明細書で有用である。 本発明の組成物で使用できる両性および双性イオン性界 面活性剤の例は、脂肪族基が直鎖または分枝であること ができ、脂肪族置換基の1つが約8~約22個の炭素原 子を有し(好ましくはCx~C1x)且つ1つが陰イオン 水溶化基、例えば、カルボキシ、スルホネート、サルフ ェート、ホスフェート、またはホスホネートを含有する 脂肪族第二級および第三級アミンの誘導体と広く記載さ れるものである。例としては、アルキルイミノアセテー ト、及びイミノジアルカノエート類及びアミノアルカノ エート類、イミダゾリニウム及びアンモニウム誘導体で ある。他の好適な両性及び双性イオン性界面活性剤は、 ベタイン、スルタイン類、ヒドロキシスルタイン、アル キルサルコシン酸 (例えば、C12~C30) 及びアルカノ イルサルコシン酸から成る群から選択されるものであ 【0 1 0 7】 本発明の予め成形されたゲルシー ト状装置は任意に乳化剤又は界面活性剤含有シリコーン を含有する。本明細書では多種多様なシリコーン乳化剤 が有用である。このようなシリコーン乳化剤は一般に、 有機的に修飾されたオルガノポリシロキサンであり、シ リコーン界面活性剤としても当業者に知られている。有 用なシリコーン乳化剤としてはジメチコーンコポリオー ルが挙げられる。このような物質は、例えば、ポリエチ レンオキシド鎖、ボリプロピレンオキシド鎖、このよう な側鎖の混合物及びエチレンオキシド及びプロピレンオ キシドの両方に由来する部分を含有するポリエーテル鎖 のようなポリエーテル側鎖を含有するように修飾された ポリジメチルシロキサンである。その他の例では、アル キル修飾したジメチコーンコポリオール、すなわち、C ューCmペンダント側鎖を含有する化合物が挙げられ る。更にその他に有用なジメチコーンコポリオールに は、様々な陽イオン、陰イオン、両性イオン、及び双イ オン性ペンダント部分を持つような物質が挙げられる。

【0108】油性コンディショニング剤 本発明はま た任意に油性コンディショニング剤を含むことができ る。油性コンディショニング剤として有用なコンディシ ョニング剤の例としては、鉱物油、ワセリン、C7~4 0の分枝鎖炭化水素、C1~C30のカルボン酸のC1 ~C30のアルコールエステル、C2~C30のジカル ボン酸のC1~C30のアルコールエステル、C1~C 30のカルボン酸のモノグリセリド、C1~C30のカ ルボン酸のジグリセリド、Cl~C30のカルボン酸の トリグリセリド、C1~C30のカルボン酸エチレング リコールモノエステル、C1~C30のカルボン酸のエ チレングリコールジエステル、Cl~C30のカルボン 酸のプロビレングリコールモノエステル、C1~C30 のカルボン酸のプロピレングリコールジエステル、С1 ~C30のカルボン酸モノエステル及び糖のポリエステ ル、ポリジアルキルシロキサン類、ポリジアリルシロキ リウム塩))が挙げられる。 【0106】 両性及び 50 サン類、ポリジアルカリルシロキサン類、3~9個のケ

イ素原子を有するシクロメチコン、植物油、水素添加植 物油、ポリプロピレングリコールC4~C20のアルキ ルエーテル、ジC8~C30アルキルエーテル、及びこ れらの混合物からなる群から選択されるものが挙げられ るがこれに限定されない。 [0109] このような 薬剤はWO98/18444にさらに詳細に記載されて おり、これは参考として本明細書に組み入れる。 110】その他の任意成分 本発明の組成物は多種多様 なその他の任意成分を含むことができる。このような追 加成分は薬理学的に許容できるものである。 CTFA化 10 粧品成分ハンドブック(CTFA Cosmetic Ingredient Hand book): 第2版(1992年) (これは参考として全て このまま本明細書に組み入れる) は化粧品業界で一般的 に用いられており、本発明の組成物に用いるのに好適で ある多種多様な化粧品及び薬品成分が記載されている が、これに限定されるものではない。成分の機能的クラ スの例はこの参考文献の537頁に記載されているがこ れに限定されるものではない。このような及びその他の 機能的なクラスの例としては、研磨剤、吸収剤、抗生物 質、抗圧塗り剤、抗ふけ剤、制汗剤、酸化防止剤、ビタ ミン、生物学的添加物、漂白剤、漂白活性化剤、光沢 剤、充填剤、緩衝剤、キレート化剤、化学的添加物、着 色剤、化粧品、クレンザー、化粧用収れん剤、化粧用殺 生物剤、変性剤、歯科用手入れ剤、防臭剤、剥離活性物 質、脱毛剤、薬用収れん剤、染料、染料変性剤、酵素、 外用鎮痛剤、香料、皮膜形成剤、芳香成分、昆虫忌避 剤、カビ駆除剤、不透明化剤、酸化染料、酸化剤、害虫 抑制成分、p且調整剤、pH緩衝剤、薬用活性物質、可 塑剤、防腐剤、ラジカルスカベンジャー、皮膚、毛髪又 は爪漂白剤、皮膚、毛髪又は爪浸透増強剤、安定剤、表 30 面コンディショナー、還元剤、温度降下剤、及び温熱発 また、着色剤、精 [0111]生剤が挙げられる。 油及び皮膚、毛髪及び爪の治癒剤のような美容成分も本 【0112】 本明細書のその 明細書で有用である。 他の任意材料として顔料が挙げられる。本発明の組成物 への使用に好適な顔料は、有機及び/又は無機である。 更に顔料という用語には、つや消し仕上げ剤、及び更に 光散乱剤のような低色調性又は低光沢性物質も含まれ る。好適な顔料の例は、酸化鉄、アシグルタメート酸化 鉄、二酸化チタン、ウルトラマリンブルー、D&C染 料、カルミン、及びそれらの混合物である。組成物の種 類に応じて、顔料の混合物が通常使用されるとおりに使 用される。 【0113】 本明細書のその他の任意成 分としては予め成形されたゲルシート状装置の特性と適 台性のある基材が挙げられる。好適な基材の例は紙であ り、例えば「キムワイプEX-L (Kimwipes EX-L) 」 (キンバリー・クラーク社 (Kimberley-Clarke Corp.、 米国ジョージア州ローズウェル(Roswell))より市販)、及びコラーゲンシート、例えば「コラーゲンファイ バーマスク (Collagen Fiber Mask) 」(ビューティ・

40 アッティカ社(Beaute Attica Inc.、米国ワシントン州 レッドモンド (Redmond)) 、「プロフェッショナルコ ラーゲンマスク(Professional Collagen Masks)」(ル ミネッセンス(Luminescence、米国、、ミネソタ州メー プルプレーン(Maple Plain)) より市販) 、「ピュアソ リューブルコラーゲンリフティングマスク(Pure Solubl e Collagen Lifting Masque)」(ファイブスターフォー ミュレーター社(Five Star Formulators Inc.、米国カ リフォルニア州パロ・アルト(Palo Alto)) より市販)、及び「ピュアコラーゲンマスク(Pure Collagen Mas ks)」(メイブルック社(Maybrook Inc.、米国マサチュ ーセッツ州ローレンス(Lawrence)) より市販) である。 【0114】 本明細書のシート状装置のpHは好ま しくは約3~約9、より好ましくは約4~約8である。 【0115】 本発明の予め成形されたゲルシート状 装置は、所望の対象領域に合致するように適合させた大

きさ及び形の貼付剤又はマスクである。正確な大きさ及 び形は意図する使用法及び製品の特質によることにな る。本明細書の予め成形されたゲルシート状装置は、爪 又はキューティクル、毛髪又は頭皮、人間の顔又はその 一部、足、手、腕、脚、又は人間の胴体の局所適用に好 適である。本明細書の装置は、例えば、四角形、円形、 長方形、卵形、又は「半円形」、「ドーナツ」等で記載 され得る前記の形の複合体であってもよい。顔面に適台 するように作られた装置の表面積は、0.25cm²~約 500cm²、好ましくは約1cm²~約400cm²の範囲で ある。本明細書の装置は約り、5mm~約20mm、好まし くは約1mm~約5mmの厚みを有する。 【0116】 本発明の子め成形されたシート状装置はまた、ハンドウ ェア、フットウェア又はボディラップの形態に作成及び 使用してよい。典型的には、ハンドウェアには手又はそ のいずれかの部分用の手袋が含まれ、及びフットウェア には足又はそのいずれかの部分用の靴下が含まれる。本 明細書で使用する時、「手袋」という用語は「ミトン」 を包含して意味する。好ましくは、ハンドウェアは中央 部分、中央部分とつながる一指から四指までの入る部 分、中央部分とつながる親指の入る部分、手のひら側及 びその反対の背側から成る手袋体部から成る。好ましく は、フットウェアは閉鎖端及び開放端を有する筒状の脚 部分を形成する靴下体部から成る。本発明装置はボディ ラップの形態にも作成及び使用してもよい。ボディラッ プは長軸を有する体のいずれかの部分の周りを半径方向 に覆われる。その末端部はお互いに連結してもよいし、 又はその長さは部分的にのみ覆うように短くてもよい。 どちらの場合もラップは体の部分の形に対して非常に優 れた快適さを示さなくてはならない。典型的には、その ような体の部分としてはユーザーの背中、上腕、前腕、 上腿、脚、首及び胴体である。 【0117】 装置の 適用後、装置は標的領域に約3時間、好ましくは約1時 50 間、より好ましくは15分未満そのままにしてよい。そ

の後、予め成形されたゲルシート状装置は1ピースで全 て除去することができる。 【0118】 そこに含有 される有益な薬剤(又は有益な薬剤)により、本発明の 予め成形されたゲルシート状装置は、以下の使用法の少 なくとも1つを有してよい:本装置が適用された対象領 域の、皮膚、毛髪又は爪の水和;微細な線及びしわの平 滑化;化粧品的なにきびの治療;皮膚の引き締め;強化 ;軟化;剥脱;皮膚の色調及び/又はきめの改善及び/ 又は均一化;皮膚、毛髪、又は爪のライトニング;皮膚 又は毛髪のコンディショニング;日焼け;毛孔の出現の 10 低減;分泌の吸収又は抑制;皮膚、毛髪又は爪、筋肉、 にきび又は疼痛の防止及び/又は鎮静;腫れ及び/又は くまの低減;創傷治癒の促進;皮膚の温め、リフレッシ ュ、又は冷却;炎症の緩和;顔色を明るくする;うっ血 の緩和;腫れの軽減;皮膚科学的状態の治療;クッショ ン作用;清浄化;芳香の効果;細菌又は微生物の成長の 減少;治癒;昆虫忌避;望まない毛、汚れ、又はメーク アップの除去;及び標的領域の着色又は漂白。好ましく は、本明細書の予め成形されたシート状装置は皮膚、毛 髪又は爪の水和、微細な線及びしわの平滑化、皮膚の色 20 調及び/又はきめの改善及び/又は均一化に用いる。

【0119】方法渗出物放出検査 本発明の予め成形さ れたゲルシート状装置のシネレシスの量は、装置を構成 するゲルにおける滲出物放出検査により測定する。 ()120 本明細書に示されたゲルからの滲出物の放 出のデータは以下の方法により作成した。目的のゲルの 製剤は以下のように製造する。液体が熱い (>80℃) 間に、9g (+/-0.1g) を直径91mmの浅い容器(例えばファルコン(Falcon)-1029ペトリ皿の蓋) に 注ぐ。この容器を蒸発による損失を抑えるために密閉す 30 る。ゲルを動かさずに室温まで冷却しながら固形化させ る。ゲルを測定まで室温で一晩静置する。カバーを外 し、試料の入った容器の空容器の重量を差し引く (+/ -0.005g)。3枚の濾紙(9.0cm、ワットマン(Whatman)-114、湿潤強さ有り)を平らなゲル表面に 積み重ねる。直径9.0cmの底部が平らな200gの錘 をゲル表面に密着させて濾紙上に置く。1分後、錘を取 り除き、濾紙を静かにゲルから剥す。濾紙はゲルの表面 に明らかにつやのない状態を付与しているべきで、これ により濾紙による十分な接触が確認される。試料を再秤 40 量し、その差により消失量を計算する。これは上述の直 径9cmのゲルディスクが放出した滲出物のg数として記 【0121】ゲル圧縮破壊検査 圧縮破損試 験はステーブルマイクロシステム(Stable Micro Syste ms:SMS) テクスチュアアナライザー (Texture Analyse r:TA) [型番TA-XT2i、ステーブルマイクロシ ステム社(Stable Micro Systems Ltd、英国、サリー(S urrey)、ゴダルミング(Godalming)) より市販] を用い て実施した。本システムはウィンドウズ98で稼動する SMSOF > 7 AF = T + 7 AF = 1 AF

exture Expert Exceed)ソフトウェア(バージョン2. 03) により制御されている。直径100mmのアルミニ ウム圧縮プレート (P-100プローブ) を50kgのロ ードセルにつける。これはTAプローブキャリア(TA Pr obe Carrier)に据え付けられており、その垂直に動く伸 長アームはコンピューターで制御されている。 検査試料を作成するために、目的のゲル体を下 記のように製造する。正確な円柱形、固体(直径26m m、深さ12mm)のゲルディスクを流し型に入れて成型 する。試料の流し型は保管中蒸発しないように密閉す る。このようなゲルディスクを室温で一晩おく。各ゲル ディスクを検査の直前に流し型から取り出し、欠陥がな いかを眼で検査する。欠陥(例えば気泡の混入)のある ゲルディスクは、そのような欠陥は測定する機械的特性 に強い影響を与える可能性があるので全て廃棄する。そ の後欠陥のないゲルディスクをP-100圧縮プレート 下、中央に置く。 【0123】 テクスチュアエキス パートエクシードソフトウェアを力/圧縮モードで準備 する。圧縮プレートを開始高度12.0mmにセットして おく。下降率を 0. 8mm/秒、総移動距離を 10. 8mm (即ちゲルディスクがもとの高さの90%まで圧縮され た時に測定が停止する)に合わせる。データは200pp s (回数/秒) で圧縮プレートの力及び位置ごとに自動 的に収集される。ソフトウェアは最大力に達した圧縮プ レートの位置に印をつけるように予め合わせられてい る。最大力が破壊強度、即ちゲル板を破壊するのに要し た力である。もとの開始高度からゲルが破壊する位置ま でのプレートの移動距離がゲルの変形の量を衰す。破壊 時の最大力を試料間で平均(典型的には5回繰り返す) し、ニュートンで記録する。 【0124】 ゲル破壊 位置での単軸変形 (圧縮) をもとの成形された高さのパ ーセントで表す。即ち、 【0125】 %圧縮= [最 大力でのプレート移動距離 (mmで測定) /12 mm (もと の成形された試料の高さ)]×100【0126】 10. 8mmストロークの最後(即ち、90%圧縮)まで にゲルの破壊が起こらない場合は、そのゲルはこの検査 条件下での「非破壊」として分類する。 [0127]【実施例】 本発明を次の実施例により説明する。

[0128] 例1~6 [0129] 【表1】

	-<
4	

ALS)	E G. 1	E C 1			E.G.5	E G 6
	% E	%111/		% 11 /	%52	% 33
	1	22	32	112	/32	/112
東 天	0. 6	0. 4		ı	0, 6	0. 4
アガロース	0. 3	0. 4	0. 75	0. 8	-	
カッパーカラゲナン	-	-	-		0. 3	<u> -</u>
イナゴマメガム	0. 1	=	-	-	-	-
コンニャクマンナン	9. 2	-	0. 1	-	0. 3	0. 3
キサンタンガム	0. 1	-		-	-	0. 1
ケルガム(Kalaum、森根)	_	0. 3	0. 3	0. 3	F .	-
ポリピニルピロリドン	-	2. 0	-	-		I
グリセリン	15, 0	25. O	20. O	15. O	20. 0	10. O
フテレングリコール	-	1=	5. O	B. O	5. O	-
パンテノール	3. O	-	2. O	2. O	-	I -
ニコチン数アミド	-	1	10. 0	-		-
ポリ貧実階スクロース(Sucross Po	=	1-	-	0. 5	-	-
lyouttorszedeta)	l .	i	L	l	i	<u>L</u>
ポリソルベート60	0. 08	i-	-	0. 2	-	=
ジメテコーンコポリオール	-	1-	0. 02	=	0. 02	-
ベンジルアルコール	0. 3	0. 2	-	0. 2	-	0. 2
フェノキシエタノール	-	-	-	=	0. 3	0, 1
エテルバラベン	0. 1	-	0. 2	-	-	-
プロビルバラベン	0.05	-	-	-	-	<u> </u>
EDTAニナドノウム	I-	F	0. 1	-	0. 1	-
水	100/2	10012	100127	10012	10012	100/2
	₹6 ₩	する量	る量	する量	する量	する量
渗出物放出(g)	0. 76	0. 83	0. 99	0. 84	D. 93	1. 04
磁準に基する力(N)	78	68	114	102	55	49
MES	59	52	67	58	63	76

【0130】 1. ケルガム (Kelgum、商標) はキサ ンタンガムとイナゴマメガムの1:1混合物であり、ケ ルコ(Kelco、米国カリフォルニア州サンディエゴ)よ り供給される。 【0131】 多糖類ガムは均一な分 散性(これは多糖類を非溶媒、例えば多価アルコールに 前以って分散することにより容易にすることができる) を形成するように水と混合し、及び全ての追加成分を加 える。多糖類ガムを十分に水和するように、混合物がゲ ル化する点より高い第1温度(約90℃)まで混合物を **攪拌しながら加熱する。その後液状ゲルを好適な形の流** し型に注入する。好ましくは、ゲルは押出し成形により 注入させる。これにより、ゲルを切断することにより誘 導される可能性のあるいかなる欠陥も排除し、及び装置 30 の強度を改善する。押出し成形はまた厚み及びその他の 構造的特質の範囲を変えながら装置を容易に成形させ る。或いは、液状ゲルをシートの形にする。その後、ゲ ル構造を構築させるために、液状ゲルを第1温度より低 い、又は混合物がゲル化する点より低い(例えば、室温) 第2温度まで冷却する。その後装置を流し型より取り 出すか、又はゲルシートを適当な形をした貼付剤に切断 してもよい。本明細書の装置はその後、保存中の装置の 乾燥を最小限にするために水蒸気浸透性の低い材料の容 器に入れる。本明細書の装置に好適な容器としては袋又 40 は密封トレイが挙げられる。装置を袋に入れる場合は、 使用まで保護されているのが好ましい。この保護はプラ スチックフィルムのような剥離するライナー(リリース ライナー)により提供されることができ、装置から容易 に剥離することができる。 【0132】 基材を用い る場合、ゲルを注入する前に好適な形の流し型中に置い てもよいし、又は冷却段階中に液状ゲルの表面に置いて もよい。 【0133】 いくつかの組成物では、金属 イオン (例えば、Ca2'、K') が装置のゲル強度を高 めるために処方に包含されてよい。この場合、金属イオ 50

ンは水溶液の形で添加し、そして混合物への最後の添加 として水和液状ゲルに混ぜ込まれる。 【0134】 上記の方法は何らかの追加成分の状態により必要に応じ て変更しても構わない。例えば、非水性成分が存在する 場合、液状ゲルは非水性成分の分散を確実にするために 型に入れる又は形をつける直前に均一化してもよい。同 様に、熱感受性成分を混合する場合、その処方はガムの 水和段階後に適当な温度(その成分による)まで冷却 し、その後熱感受性成分をこの段階で添加する。 10 135】 液状ゲルは、液体中に分散した気泡を除去す るために脱気(例えば、真空にすることにより)しても よい。この脱気段階は、行なうのであれば、液状ゲルを 取り出す直前の最終段階とする。 【0136】 上に 示したように、本明細書の予め成形されたゲルシート状 装置は所望の量のシネレシスを示し、及び極めて優れた 【0137】例7~14 強度及び柔軟性を有する。 例7~14は文献に記載されたゲル貼付剤の比較例であ り、及びゲルは本明細書の例1~6の方法にしたがって 製造される。測定は各実施例におけるゲル組成物からの 滲出物放出、破壊時点でのパーセント圧縮及びゲルの破 壊に要する力について行なっており、及びこれらの測定 から得られた結果を示す。 【0138】 これらの比 較例からわかるように、文献で検討されている貼付剤を 構成するゲルの大部分は本発明に記載されたパラメータ -の1つ又は2つに適合しているが、実施例のゲルの中 で所望の量のシネレシス、強度及び柔軟性を有するもの はない。 【0139】 【表2】

成分 (特別量/重量)	E. G. 7	E. C. 8	E. G. 9	E G. 10	E. G. 11	E G. 12	E. G. 13	E. G. 14
アガロース	-	-	-	-	2. O	-	-	-
カッパーカラゲナン	_	1-	 -	1. D	-	3. 0	2. 0	0. 3
イナゴマメガム	-	-	-	-	-	-	2. Q	Q. 3
キサンタンガム		I-	-	0.5	-	-	-	_
クルガム(Kelgun, 異様)*	-	1.0	I-	-		-	-	
グランガム(Gulan Gara)	1. 0	-	0.7	-	-	-	-	-
グリセリン	10. 0	10.0	25. 0	20. O	20. 0	30. 0	10. 0	-
オルカソール20020	-	-	1-	2. 0	-	-	F	Ī-
(Organol 2002D)*			i					L
エテルバラベン	-	-	-		0, 2	0. 2	0. 15	-
EDIAニナトリウム	-	-	-	-	0. 1	0. 1	0. 1	
塩化カルシウム	0. 1	1-	0. 35	-	F	I	-	-
塩化かりウム	-	-	-	O. B	-	I-	0. 1	0, 1
水	10012	10012	100129	1001-1	100127	100174	100124	100124
	492	せる量	45	8표	6 🖺	68	- E	62
净出轴轨出(g)	7. 45	0. 73	0. 96	1. 15	Q 72	0. 39	0. 18	1. 46
砂塩に要する力(N)	76	***	14	24	133	150_	N/A	52
AL (T. 60)			1	1	124	140	20.20	133

【0140】 1. ケルガム (Kelgum、商標) はキサンタンガムとイナゴマメガムの1:1混合物であり、ケルコ (Kelco、米国カリフォルニア州サンディエゴ) より供給される。 2. オルガソール2002D (Orgasol 2002D、商標) はナイロンー12粉末であり、ELFアトケム (ELF Atochem、フランス、パリ) より市販されている。 【0141】 例7:WO90/14110、例2ーアルギン酸カルシウムなし。 【0142】 例8:WO90/14110、例3ーアルギン酸カルシウムなし。 【0142】 の場2ーアルギン酸カルシウムなし。 【0143】 例9:JP920649、例1。【0144】 例10:EP-A-803245、文

45

書内の数示に基いたゲル。【0145】例11:GB1,341,999、例2-硝酸銀なし。【0146】例12:EP-A-161681、例1。【0147】例13:EP-A-161681、多糖類が

ムがカラゲナン及びガラクトマンナンの組み合わせを含んでもよいことの教示に基いたゲル。 【0148】 例14:US-A-4,661,475、例3。

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH R	
•	PCT/US 00/18107
CATION OF SUBJECT MATTER A61K7/48	,
initroational Palent Classification (IPC) or to both national classification	in and IPC
umentation searched (dassification system toflowed by dassification	synibole)
on searched other than minimum documentation to the extent that evo	n documents are included in the fields searched
ta pase consulted during the International search (name of data base	and, where pradical, search terms used)
ernal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data	
NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	ant passence Relevant to claim No.
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	and passages neeven to dominio.
GB 2 084 871 A (JOHANSSON) 21 April 1982 (1982-04-21) claims 1-7,22-24; example 4	1-24
10 August 1992 (1992-08-10) Columbus, Ohio, US; abstract no. 55712, XP002133669	6, 1-24
abstract & JP 04 122262 A (MITSUBISHI) 14 September 1990 (1990-09-14) 	1-24
-/	
ner documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are listed in arriex.
In defining the general state of the lart which is not sect to be of particular relevance to be of particular relevance to comment out published on or after the International alle in which may know doubts on priority distinct) or so close to enablish the publication date of another or or other special reason (as a specified) in the telering to an oral disclosure, use, exhibition or means. In published prior to the intermational fling date but an the priority date claimed.	iater document published after the international filing date or priority date and not in coaffed with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered in involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. document of the same patent family
	Date of malling of the international search report
3 November 2000	30/11/2000
mailing address of the ISA European Petert Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV RIJSWIJK TEI. (-31-70) 340-2700, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (+31-70) 340-3016	Authorized officer Willekens, G
	GB 2 084 871 A (JOHANSSON) 21 April 1982 (1982–04–21)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern 1ai Application No PCT/US 00/18107

		PC 1705 00/18107
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category .	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 92, no. 16, 21 April 1980 (1980-04-21) Columbus, Ohio, US; abstract no. 135153, XPO02133670 abstract	1-24
Α ·	8 JP 54 135229 A (DASUKIN FRANCHISE) 7 April 1978 (1978-04-07)	1-24
А	EP O 139 913 A (DIAMALT AG) 8 May 1985 (1985-05-08) page 6, line 33 -page 8, line 23; claims 1-8,11	1-24
Ä	EP 0 911 017 A (KAO) 28 April 1999 (1999-04-28) page 3, line 44 -page 4, line 24; claims 1-10	1-24
Α	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1996-157000 XP002133671 & JP 08 040882 A (ICHIMARU PHARCOS), 13 February 1996 (1996-02-13) abstract	1-24

2

International Application No. PCT/US 00 /18107

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

Continuation of Box I.2

Claims Nos.: 2-7

Present claims 1-11 and dependant claims 18-24 relate to a product by reference to the following parameters: P1: "exudate release", P2: "percentage compression at rupture", P3: "force to rupture". Also claims 12-17 relate to a product by reference to the following parameter: "force to rupture".

The use of these parameters in the present context is considered to lead to a lack of clarity within the meaning of Article 6 PCT. It is impossible to compare the parameters the applicant has chosen to employ with what is set out in the prior art. The lack of clarity is such as to render a meaningful complete search impossible. Consequently, the search has been restricted to the examples.

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims, relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (Rule 66.1(e) PCT). The applicant is advised that the EPO policy when acting as an International Preliminary Examining Authority is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case irrespective of whether or not the claims are amended following receipt of the search report or during any Chapter II procedure.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

...ormation on patent femily members

Intern nat Application No PCT/US 00/18107

Patent document sted in search report		Publication date	Patent family member(s)	Fublication date
6B 2084871	A	21-04-1982	CH 650924 A	30-08-1985
30 2004071	••		DE 3135917 A	27-05-1982
			FR 2489693 A	12-03-1982
			JP 57080313 A	19-05-1982
			SE 448203 B	02-02-1987
			SE 8105134 A	11-03-1982
JP 4122262	A	22-04-1992	NONE	
JP 54135229	Α	20-10-1979	JP 1390682 C	23-07-1987
0F 24132EE3	^		JP 61057027 B	04-12-1986
EP 139913	Α	08-05-1985	DE 3335593 A	11-04-1985
C1 133313	•		AT 24193 T	15-12-1986
			AU 571008 B	31-03-1988
			AU 3332484 A	04-04-1985
			CA 1228277 A	20-10-1987
			DE 3461648 D	22-01-1987
			DK 465184 A	31-03-1985
			ES 536340 D	01-06-1985
			ES 8505698 A	01-10-1985
			FI 843789 A,B,	31-03-1985
			JP 1594852 C	27-12-1990
		•	JP 2016949 B	18-04-1990
			JP 60094487 A	27-05-1985
			PT 79277 A,B	01-10-1984
			US 4661475 A	28-04-1987
			US 4826700 A	02-05-1989
			ZA 8407492 A	29-05-1985
EP 911017		28-04-1999	CN 1217911 A	02-06-1999
C1 311017	, ,	<u></u> - · · - · · ·	JP 2985083 B	29-11-1999
		•	JP 11209252 A	03-08-1999
JP 8040832	Α	13-02-1996	NONE	

Form PCT-1SA/210 (patern family arrise) (July 1952)

フロントページの続き

EP(AT, BE, CH, CY, (81)指定国 DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG , ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, C N, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES , FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, K R, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV , MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, S I, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA , UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW (72)発明者 デックナー. ジョージ エンデル

(72)発明者 デックナー、ジョージ エンデル アメリカ合衆国オハイオ州、シンシナチ、 テネジャー、ヒルス、ドライブ 10572

(72)発明者 ジェンキンス, デリス ミファヌィ イギリス国、サリー、ティダブリュ2、09 エヌキュー、イーガム、メナー、ウェイ

(72)発明者 カイド、ケネス ユージーン アメリカ台衆国オハイオ州、レバノン、レ ンクロフト、コート 571

F ターム(参考) 4C076 AA74 BB31 CC01 CC04 CC05 CC18 CC19 CC30 CC31 DD37 DD38 DD39 DD43 DD51 DD52 DD60 EE01A EE16 EE27 EE30A EE36A EE58 FF68

> 4C083 AB102 AC122 AC152 AC172 AC482 AC522 AC642 AC852 AD072 AD152 AD211 AD212 AD301 AD302 AD351 AD352 BB36 BB46 BB51 CC02 CC28 CC31 DD12 EE11 EE12 EE14 EE21

4C084 AA17 MA32 MA63 NA10 ZA211 ZA212 ZA891 ZA892 ZA921 ZA922 ZB111 ZB112 ZB311 ZB312 ZB351 ZB352 ZC031 ZC032